日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年11月11日

出 願 番 号 Application Number:

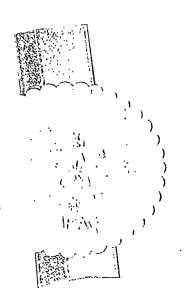
特願2003-381406

[ST. 10/C]:

[JP2003-381406]

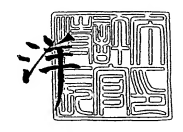
出 願 人
Applicant(s):

中外製薬株式会社



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月 6日

1) 11



BEST AVAILABLE COPY

出証番号 出証特2004-3119743

【書類名】 特許願 【整理番号】 032175

【提出日】平成15年11月11日【あて先】特許庁長官殿

【国際特許分類】 A61K

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁日135番地 中外製薬株式会社内

【氏名】 菊地 康文

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内

【氏名】 宇野 慎介

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内

【氏名】 木下 恭子

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内

【氏名】 飯島 成幸

【発明者】

プロス 【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内

【氏名】 福島 直

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内

【氏名】 土屋 政幸

【特許出願人】

【識別番号】 000003311

【氏名又は名称】 中外製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】 100089705

【住所又は居所】 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区

ユアサハラ法律特許事務所

【弁理士】

【氏名又は名称】 社本 一夫 【電話番号】 03-3270-6641

【ファクシミリ番号】 03-3246-0233

【選任した代理人】

【識別番号】 100076691

【弁理士】

【氏名又は名称】 増井 忠弐

【選任した代理人】

【識別番号】 100075270

【弁理士】

【氏名又は名称】 小林 泰

【選任した代理人】

【識別番号】 100080137

【弁理士】

【氏名又は名称】 千葉 昭男

【選任した代理人】

【識別番号】 100096013

【弁理士】

【氏名又は名称】 富田 博行

【選任した代理人】

【識別番号】 100091638

【弁理士】

【氏名又は名称】 江尻 ひろ子

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 051806 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 0107764

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

CD47に結合するヒト化抗体。

【請求項2】

CD47がヒトCD47である請求項1に記載のヒト化抗体。

ヒト化抗体のCDRがマウス抗体由来である請求項1または2に記載のヒト化抗体。

【請求項4】

以下の配列のいずれかを含む請求項1~3のいずれかに記載のヒト化抗体:

- (1) 配列番号7のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR2)、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (2) 配列番号10のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (3) 配列番号13のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (4) 配列番号16のアミノ酸番号31~35の配列(CDR1)、アミノ酸番号50~66の配列(CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (5) 配列番号19のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (6) 配列番号22のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (7) 配列番号30のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (8) 配列番号37のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1)、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (9) 配列番号40のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (12) 配列番号49のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (13) 配列番号52のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (14) 配列番号57のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (15) 配列番号64のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (16) 配列番号67のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)。

【請求項5】

以下の配列のいずれかを含む請求項1~3のいずれかに記載のヒト化抗体:

- (1) 配列番号7のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (2) 配列番号10のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (3) 配列番号13のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (4) 配列番号16のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2)

- 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (5) 配列番号19のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2)
- 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (6) 配列番号22のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (7) 配列番号30のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (8) 配列番号37のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2) 、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (9) 配列番号40のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2) 、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号1~23の配列 (FR1) 、アミノ酸番号40~54の配列 (FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (12) 配列番号49のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (13) 配列番号52のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (14) 配列番号57のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (15) 配列番号64のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2
-)、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
 - (16) 配列番号67のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)。

【請求項6】

低分子化抗体である請求項1~5のいずれかに記載のヒト化抗体。

【請求項7】

ダイアボディ (Diabody) である請求項6記載のヒト化抗体。

【請求項8】

一本鎖Diabodyである請求項7記載のヒト化抗体。

【請求項9】

Diabodyを構成するフラグメント間にジスルフィド結合が存在することを特徴とする請求 項7または8に記載のヒト化抗体。

【請求項10】

以下の特徴を有する請求項9記載のヒト化抗体:

- (1) 配列番号90に記載のアミノ酸配列を有する抗体;又は
- (2) アミノ酸配列 (1) において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、付加又は置換したア ミノ酸配列を有し、かつCD47への結合活性を有する抗体。

【請求項11】

- 以下の特徴を有する請求項9記載のヒト化抗体:
- (1) 配列番号92に記載のアミノ酸配列を有する抗体;又は
- (2) アミノ酸配列 (1) において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、付加又は置換したア ミノ酸配列を有し、かつCD47への結合活性を有する抗体。

【請求項12】

Diabodyを構成するフラグメント間にジスルフィド結合が存在することを特徴とする、ヒ トCD47に結合するDiabody抗体。

【請求項13】

以下の配列のいずれかを含む請求項12に記載のDiabody抗体:

(1) 配列番号7のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1)、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR2

出証特2004-3119743

-) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (2) 配列番号10のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (3) 配列番号13のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (4) 配列番号16のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR2)
 - (5) 配列番号19のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (6) 配列番号22のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (7) 配列番号30のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (8) 配列番号37のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (9) 配列番号40のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (12) 配列番号49のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (13) 配列番号52のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (14) 配列番号57のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (15) 配列番号64のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (16) 配列番号67のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)。

【請求項14】

- 以下の配列を含むCD47に結合するヒト化抗体:
 - (1) 配列番号30のアミノ酸番号1~117の配列の配列を含むH鎖V領域:及び
 - (2) 配列番号57のアミノ酸番号1~112の配列の配列を含むL鎖V領域。

【請求項15】

- 以下の配列を含むCD47に結合するヒト化抗体:
- (1) 配列番号64のアミノ酸番号1~117の配列を含むH鎖V領域:及び
- (2) 配列番号67のアミノ酸番号1~112の配列を含むL鎖V領域。

【請求項16】

- 以下のいずれかの配列を含むCD47に結合する抗体:
 - (1) 配列番号73のアミノ酸番号1~234の配列
 - (2) 配列番号74のアミノ酸番号1~234の配列
 - (3) 配列番号78のアミノ酸番号1~483の配列
 - (4) 配列番号79のアミノ酸番号1~483の配列。

【請求項17】

請求項1~16のいずれかに記載の抗体をコードする遺伝子。

【請求項18】

請求項17に記載の遺伝子を含むベクター。

【請求項19】

請求項18に記載のベクターを含む宿主細胞。

【請求項20】

請求項19に記載の宿主細胞を培養する工程を含む抗体の製造方法。

【請求項21】

請求項1~16のいずれかに記載の抗体を含む血液疾患治療薬。

【請求項22】

血液疾患が急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病、慢性リンパ性白 血病、成人T細胞白血病、多発性骨髄腫、Mixed Leukemia、Hairy cell Leukemia等の白 血病、悪性リンパ腫(Hodgkin病、非Hodgkinリンパ腫)、再生不良性貧血、骨髄異形成症 候群、及び真性多血症から選択される請求項21記載の治療薬。

【書類名】明細書

【発明の名称】ヒト化抗CD47抗体

【技術分野】

[0001]

本発明は、CD47に結合するヒト化抗体に関する。当該ヒト化抗CD47抗体は、白血病等の 血液疾患の治療薬として有用である。

【背景技術】

[0002]

CD47はIntegrin Associated Protein (IAP) とも呼ばれる膜タンパク質である。インテ グリンは細胞と細胞外マトリックス及び細胞-細胞間の接着を司る接着分子の1つであり 、 lpha鎖と eta鎖の異なる 2 つのサプユニットよりヘテロダイマーを構成する。近年、インテ グリン関連分子として、 α \vee β 3 インテグリンと複合体を形成するCD47 (IAP) が注目さ れており、これに対する抗体の医薬用途も研究されている。

[0003]

WO97/32601は、脾臓間質細胞を識別し得る特定の抗体を開発することを目標 として当該脾臓間質細胞株を感作抗原とするモノクローナル抗体の作製を試み、抗原とし てマウスCD47を認識する新規モノクローナル抗体の取得を記載している。また、WO97 /32601は、前記モノクローナル抗体が骨髄系細胞にアポトーシスを誘起する特性を 有することを開示している。

[0004]

WO99/12973は、ヒトのCD47(以下ヒトCD47とする; J. Cell Biol., 123, 48 5-496, 1993にアミノ酸配列及び塩基配列が記載; Journal of Cell Science, 108, 3419-3425, 1995) を抗原とするモノクローナル抗体であって、当該ヒトCD47を有する有核血液 細胞(骨髄系細胞及びリンパ球)にアポトーシスを誘起させる特性を有するモノクローナ ルMABL-1抗体、MABL-2抗体、これを産生するハイブリドーマ、MABL-1 (FERM BP-6100) 及びMABL-2 (FERM BP-6101) を記載し ている。

[0005]

WO02/33072、WO02/33073は、ヒトCD47を抗原とするモノクローナ ル抗体から、ヒトCD47を有する有核血液細胞にアポトーシスを誘起する特性を有する一本 鎖のFv領域を有する一本鎖Fvを得たことを開示している。

[0006]

しかしながら、ヒトCD47を抗原とするモノクローナル抗体を治療薬として用いる場合、 抗原性を低下させ、なおかつCD47への結合活性及びアポトーシス誘起活性を維持させる必 要がある。

【特許文献1】WO97/32601

【特許文献2】WO99/12973

【特許文献3】WO02/33072、WO02/33073

【非特許文献 1】 J. Cell Biol., 123, 485-496, 1993

【非特許文献 2】 Journal of Cell Science, 108, 3419-3425, 1995

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

本発明の課題は、抗原性が低下したヒト化抗CD47抗体を提供することである。また、本 発明の他の課題は、前記得られたヒト化抗CD47抗体の低分子化抗体を提供することである 。さらに、本発明の課題は前記得られた低分子ヒト化抗体を安定化させた抗体を提供する ことである。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究した結果、抗原性が低下し、かつCD 出証特2004-3119743 47への結合活性及びアポトーシス誘起活性が維持されており、従って血液疾患治療薬として有用なヒト化抗CD47抗体を見いだした。

[0009]

すなわち、本発明は以下のものを提供する。

- [1] CD47に結合するヒト化抗体。
- [2] CD47がヒトCD47である前記[1]に記載のヒト化抗体。
- [3] ヒト化抗体のCDRがマウス抗体由来である前記[1]または[2]に記載のヒト化抗体。
- [4] 以下の配列のいずれかを含む前記[1]~[3]のいずれかに記載のヒト化抗体:
- (1) 配列番号7のアミノ酸番号31〜35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50〜66の配列 (CDR2) 、アミノ酸番号99〜106の配列(CDR3)
- (2) 配列番号10のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (3) 配列番号13のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (4) 配列番号16のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (5) 配列番号19のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (6) 配列番号22のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (7) 配列番号30のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (8) 配列番号37のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (9) 配列番号40のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (12) 配列番号49のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (13) 配列番号52のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (14) 配列番号57のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1)、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (15) 配列番号64のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (16) 配列番号67のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1)、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR2)、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)。
- [5] 以下の配列のいずれかを含む前記[1]~[3]のいずれかに記載のヒト化抗体:
- (1)配列番号7のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (2)配列番号10のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (3) 配列番号13のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (4) 配列番号16のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (5) 配列番号19のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2)

- 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (6) 配列番号22のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2)
- 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (7) 配列番号30のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (8) 配列番号37のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2) 、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (9) 配列番号40のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2) 、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (12) 配列番号49のアミノ酸番号1~23の配列 (FR1) 、アミノ酸番号40~54の配列 (FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (13) 配列番号52のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (14) 配列番号57のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
 - (15) 配列番号64のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2
-)、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (16) 配列番号67のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)。
- [6] 低分子化抗体である前記[1]~[5]のいずれかに記載のヒト化抗体。
- [7] ダイアボディ (Diabody) である請前記[6]記載のヒト化抗体。
- [8] 一本鎖Diabodyである前記[7]記載のヒト化抗体。
- [9] Diabodyを構成するフラグメント間にジスルフィド結合が存在することを特徴とする 前記[7]または[8]に記載のヒト化抗体。
- [10] 以下の特徴を有する前記[9]記載のヒト化抗体:
- (1) 配列番号90に記載のアミノ酸配列を有する抗体;又は
- (2) アミノ酸配列(1) において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、付加又は置換したア ミノ酸配列を有し、かつCD47への結合活性を有する抗体。
- [11] 以下の特徴を有する前記[9]記載のヒト化抗体:
- (1) 配列番号92に記載のアミノ酸配列を有する抗体;又は
- (2) アミノ酸配列 (1) において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、付加又は置換したア ミノ酸配列を有し、かつCD47への結合活性を有する抗体。
- [12] Diabodyを構成するフラグメント間にジスルフィド結合が存在することを特徴とす る、ヒトCD47に結合するDiabody抗体。
- [13] 以下の配列のいずれかを含む前記[12]に記載のDiabody抗体:
- (1) 配列番号7のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR2)、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (2) 配列番号10のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (3) 配列番号13のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (4) 配列番号16のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (5) 配列番号19のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (6) 配列番号22のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR

- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (7) 配列番号30のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (8) 配列番号37のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (9) 配列番号40のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (12) 配列番号49のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (13) 配列番号52のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD-
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (14) 配列番号57のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
 - (15) 配列番号64のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (16) 配列番号67のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)。
- [14] 以下の配列を含むCD47に結合するヒト化抗体:
- (1) 配列番号30のアミノ酸番号1~117の配列の配列を含むH鎖V領域:及び
- (2) 配列番号57のアミノ酸番号1~112の配列の配列を含むL鎖V領域。
- [15] 以下の配列を含むCD47に結合するヒト化抗体:
- (1) 配列番号64のアミノ酸番号1~117の配列を含むH鎖V領域:及び
- (2) 配列番号67のアミノ酸番号1~112の配列を含むL鎖V領域。
- [16] 以下のいずれかの配列を含むCD47に結合する抗体:
- (1) 配列番号73のアミノ酸番号1~234の配列
- (2) 配列番号74のアミノ酸番号1~234の配列
- (3) 配列番号78のアミノ酸番号1~483の配列
- (4) 配列番号79のアミノ酸番号1~483の配列。
- [17] 前記[1]~[16]のいずれかに記載の抗体をコードする遺伝子。
- [18] 前記[17]に記載の遺伝子を含むベクター。
- [19] 前記[18]に記載のベクターを含む宿主細胞。
- [20] 前記[19]に記載の宿主細胞を培養する工程を含む抗体の製造方法。
- [21] 前記[1]~[16]のいずれかに記載の抗体を含む血液疾患治療薬。
- [22] 血液疾患が急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病、慢性リン パ性白血病、成人T細胞白血病、多発性骨髄腫、Mixed Leukemia、Hairy cell Leukemia 等の白血病、悪性リンパ腫(Hodgkin病、非Hodgkinリンパ腫)、再生不良性貧血、骨髄異 形成症候群、及び真性多血症から選択される前記[21]記載の治療薬。

【発明を実施するための最良の形態】

[0010]

CD47

本発明で用いられるCD47は特に限定されず、どのような動物由来のCD47でもよいが、好 ましくは哺乳動物由来CD47であり、さらに好ましくはヒトCD47である。ヒトCD47のアミノ 酸配列・塩基配列は既に公知である(J. Cell. Biol., 123, 485-496,(1993)、Journal of Cell Science, 108, 3419-3425, (1995), GenBank: Z25521).

[0011]

本発明において抗CD47抗体は、CD47への結合能を有する限り特に制限はなく、マウス抗 体、ヒト抗体、ウサギ抗体、ヒツジ抗体等を適宜用いることができる。また、ヒトに対す る異種抗原性を低下させること等を目的として人為的に改変した遺伝子組換え抗体、例え ばキメラ (Chimeric) 抗体、ヒト化 (Humanized) 抗体等も使用できる。さらに、本発明 の抗CD47抗体は、CD47を発現している細胞(例えば、骨髄系細胞、リンパ球など)にアポ トーシスを誘起させる特性を有していることが好ましい。

ヒト化抗体

本発明は、抗CD47抗体のヒト化抗体に関するものである。

[0012]

抗体のL鎖及びH鎖の各可変領域(V領域)は抗原結合部位を形成し、L鎖及びH鎖上 の可変領域は共通性のある比較的保存された4個のフレームワーク領域(framework regi on;FR) と3個の超可変又は相補性決定領域 (CDR; complementarity determining regio n) により連結されている (Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins of Immunologic al Interest J US Dept. Health and Human Services, 1983) .

[0013]

前記4個のフレームワーク領域 (FR) の多くの部分は β ーシート構造をとり、その結果 3 個のCDRはループを形成し、CDRは場合により β - シート構造の一部分を形成することも ある。3個のCDRはFRによって相互に立体的に非常に近い位置に保持され、そして対をな す領域の3個のCDRと共に抗原結合部位の形成に寄与する。

[0014]

これらのCDR領域は、得られた抗体のV領域のアミノ酸配列と既知抗体のV領域の既知 アミノ酸配列とを照合することによって、Kabat, E. A. ら、「Sequences of Proteins o f Immunological Interest」の経験則から見出すことができる。

[0015]

ヒト化抗体は、再構成(reshaped)ヒト抗体とも称され、これは、非ヒト動物由来抗体 (例えばマウス抗体など) の相補性決定領域 (CDR) をヒト抗体の相補性決定領域へ移植 したものであり、その一般的な遺伝子組換え手法も知られている(欧州特許出願公開番号 EP 125023号公報、WO 96/02576 号公報参照)。

[0016]

具体的には、非ヒト動物がマウスの場合、マウス抗体のCDRとヒト抗体のフレームワー ク領域とを連結するように設計したDNA配列を、CDR及びFR両方の末端領域にオーバーラッ プする部分を有するように作製した数個のオリゴヌクレオチドをプライマーとして用いて PCR法により合成する(W098/13388号公報に記載の方法を参照)。

[0017]

CDRを介して連結されるヒト抗体のフレームワーク領域は、相補性決定領域が良好な抗 原結合部位を形成するものが選択される。必要に応じ、再構成ヒト抗体の相補性決定領域 が適切な抗原結合部位を形成するように、抗体の可変領域におけるフレームワーク領域の アミノ酸を置換してもよい (Sato, K.etal., CancerRes. (1993) 53, 851-856)。

[0018]

ヒト化抗体のL鎖V領域は、ヒト由来抗体のL鎖V領域のフレームワーク領域(FR)と 非ヒト動物由来抗体のL鎖V領域のCDRを含み、ヒト化抗体のH鎖V領域はヒト由来抗体 のH鎖V領域のフレームワーク領域(FR)と非ヒト動物由来抗体のH鎖V領域のCDRを含

[0019]

ヒト化抗体のC領域には、通常、ヒト抗体のものが使用され、例えばH鎖では、Cγ1 、Cγ2、Cγ3、Cγ4を、L鎖ではCκ、Cλを使用することができる。また、抗体 またはその産生の安定性を改善するために、ヒト抗体C領域を修飾してもよい。

[0020]

非ヒト動物由来抗体は、特に限定されず、マウス抗体、ラット抗体、ハムスター抗体、

イヌ抗体、サル抗体など、ヒト以外のいかなる動物由来の抗体でもよいが、好ましくは非 ヒト哺乳類由来抗体であり、さらに好ましくはげっ歯類由来抗体であり、特に好ましくは マウス抗体である。

[0021]

ヒト由来のFRおよび非ヒト動物由来のCDRのアミノ酸配列は、一部改変(例えば、欠失 、置換又は付加)してもよい。

CD47への結合活性を有する限り、本発明のヒト化抗CD47抗体のCDR、FRのアミノ酸配列 は特に限定されず、どのような配列を用いてもよい。CDRとしては以下のいずれかのアミ ノ酸配列をもつものが好ましい:

- (1) 配列番号7のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR2)、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (2) 配列番号10のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3) (3) 配列番号13のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (4) 配列番号16のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (5) 配列番号19のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (6) 配列番号22のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
 - (7) 配列番号30のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (8) 配列番号37のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (9) 配列番号40のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CDR
- 2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (12) 配列番号49のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- · (13) 配列番号52のアミノ酸番号24~39の配列(CDR1)、アミノ酸番号55~61の配列(CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (14) 配列番号57のアミノ酸番号24~39の配列(CDR1)、アミノ酸番号55~61の配列(CD
- R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)
- (15) 配列番号64のアミノ酸番号31~35の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号50~66の配列 (CD
- R2) 、アミノ酸番号99~106の配列(CDR3)
- (16) 配列番号67のアミノ酸番号24~39の配列 (CDR1) 、アミノ酸番号55~61の配列 (CD R2) 、アミノ酸番号94~102の配列(CDR3)。

[0022]

また、FRとしては以下のいずれかのアミノ酸配列をもつものが好ましい:

- (1) 配列番号7のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (2) 配列番号10のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (3) 配列番号13のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (4) 配列番号16のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2)

- 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (5) 配列番号19のアミノ酸番号1~30の配列 (FR1) 、アミノ酸番号36~49の配列 (FR2)
- 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- ·(6) 配列番号22のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (7) 配列番号30のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2) 、アミノ酸番号67--98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (8) 配列番号37のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2) 、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (9) 配列番号40のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2) 、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (10) 配列番号43のアミノ酸番号1~23の配列 (FR1) 、アミノ酸番号40~54の配列 (FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (11) 配列番号46のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4) (12) 配列番号49のアミノ酸番号1~23の配列 (FR1) 、アミノ酸番号40~54の配列 (FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4) (13) 配列番号52のアミノ酸番号1~23の配列 (FR1) 、アミノ酸番号40~54の配列 (FR2
-)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (14) 配列番号57のアミノ酸番号1~23の配列(FR1)、アミノ酸番号40~54の配列(FR2)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)
- (15) 配列番号64のアミノ酸番号1~30の配列(FR1)、アミノ酸番号36~49の配列(FR2
-)、アミノ酸番号67~98の配列(FR3)、アミノ酸番号107~117の配列(FR4)
- (16) 配列番号67のアミノ酸番号1~23の配列 (FR1) 、アミノ酸番号40~54の配列 (FR2)、アミノ酸番号62~93の配列(FR3)、アミノ酸番号103~112の配列(FR4)。

抗CD47抗体の作製及びCDR配列

非ヒト動物由来抗体のCDR配列は、当業者に公知の方法により得ることが可能である。

まず、当業者に公知の方法により抗CD47抗体を作製する。例えば、CD47タンパク質又は その部分ペプチドを感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し 、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリ ーニング法により、モノクローナルな抗体産生細胞をスクリーニングする。具体的には、 モノクローナル抗体を作製するには次のようにすればよい。

[0024]

まず、抗体取得の感作抗原として使用されるCD47タンパク質を、GenBank: Z25521等に 開示されたCD47遺伝子/アミノ酸配列を参考に発現させる。すなわち、CD47をコードする 遺伝子配列を公知の発現ベクター系に挿入して適当な宿主細胞を形質転換させた後、その 宿主細胞中または培養上清中から目的のCD47タンパク質を公知の方法で精製する。

[0025]

次に、この精製CD47タンパク質を感作抗原として用いる。あるいは、CD47の部分ペプチ ドを感作抗原として使用することもできる。この際、部分ペプチドはCD47のアミノ酸配列 より化学合成により得ることも可能である。

[0026]

抗CD47抗体の認識するCD47分子上のエピトープは特定のものに限定されず、CD47分子上 に存在するエピトープならばどのエピトープを認識してもよい。従って、抗CD47抗体を作 製するための抗原は、CD47分子上に存在するエピトープを含む断片ならば、如何なる断片 も用いることが可能である。

[0027]

感作抗原で免疫される非ヒト動物としては、特に限定されるものではないが、細胞融合 出証特2004-3119743 に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的にはげっ歯類の動 物、例えば、マウス、ラット、ハムスター、あるいはウサギ、サル等が使用される。

[0028]

感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法にしたがって行われる。例えば、一般的方 法として、感作抗原を非ヒト動物の腹腔内または皮下に注射することにより行われる。具 体的には、感作抗原をPBS (Phosphate-Buffered Saline) や生理食塩水等で適当量に希釈 、懸濁したものに所望により通常のアジュバント、例えばフロイント完全アジュバントを 適量混合し、乳化後、哺乳動物に4-21日毎に数回投与する。また、感作抗原免疫時に適当 な担体を使用することもできる。

[0029]

このように非ヒト動物を免疫し、血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを確認した後 に、非ヒト動物から免疫細胞を採取し、細胞融合に付されるが、好ましい免疫細胞として は、特に脾細胞が挙げられる。

[0030]

前記免疫細胞と融合される他方の親細胞として、哺乳動物のミエローマ細胞を用いる。 このミエローマ細胞は、公知の種々の細胞株、例えば、P3 (P3x63Ag8.653) (J. Immnol. (1979) 123, 1548-1550), P3x63Ag8U.1 (Current Topics in Microbiology and Immun ology (1978) 81, 1-7) , NS-1 (Kohler. G. and Milstein, C. Eur. J. Immunol. (19 76) 6, 511-519) 、MPC-11 (Margulies. D.H. et al., Cell (1976) 8, 405-415) 、SP2/ 0 (Shulman, M. et al., Nature (1978) 276, 269-270), FO (deSt. Groth, S. F. et al., J. Immunol. Methods (1980) 35, 1-21) , S194 (Trowbridge, I. S. J. Exp. Med. (1978) 148, 313-323) 、R210 (Galfre, G. et al., Nature (1979) 277, 131-133) 等 が好適に使用される。

[0031]

前記免疫細胞とミエローマ細胞との細胞融合は、基本的には公知の方法、たとえば、ケ ーラーとミルステインらの方法 (Kohler. G. and Milstein, C.、Methods Enzymol. (198 1) 73, 3-46) 等に準じて行うことができる。

[0032]

より具体的には、前記細胞融合は、例えば細胞融合促進剤の存在下に通常の栄養培養液 中で実施される。融合促進剤としては、例えばポリエチレングリコール (PEG)、センダ イウイルス(HVJ)等が使用され、更に所望により融合効率を高めるためにジメチルスル ホキシド等の補助剤を添加使用することもできる。

[0033]

免疫細胞とミエローマ細胞との使用割合は任意に設定することができる。例えば、ミエ ローマ細胞に対して免疫細胞を1-10倍とするのが好ましい。前記細胞融合に用いる培養液 としては、例えば、前記ミエローマ細胞株の増殖に好適なRPMI1640培養液、MEM培養液、 その他、この種の細胞培養に用いられる通常の培養液が使用可能であり、さらに、牛胎児 血清 (FCS) 等の血清補液を併用することもできる。

[0034]

細胞融合は、前記免疫細胞とミエローマ細胞との所定量を前記培養液中でよく混合し、 予め37℃程度に加温したPEG溶液(例えば平均分子量1000-6000程度)を通常30-60%(w/v) の濃度で添加し、混合することによって目的とする融合細胞 (ハイブリドーマ) を形成 する。続いて、適当な培養液を逐次添加し、遠心して上清を除去する操作を繰り返すこと によりハイプリドーマの生育に好ましくない細胞融合剤等を除去する。

[0035]

このようにして得られたハイプリドーマは、通常の選択培養液、例えばHAT培養液(ヒ ポキサンチン、アミノプテリンおよびチミジンを含む培養液) で培養することにより選択 される。上記HAT培養液での培養は、目的とするハイプリドーマ以外の細胞(非融合細胞) が死滅するのに十分な時間 (通常、数日~数週間) 継続する。ついで、通常の限界希釈 法を実施し、目的とする抗体を産生するハイプリドーマのスクリーニングおよび単一クロ

ーニングを行う。

[0036]

このようにして作製されるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマは、通常の培 養液中で継代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期保存することが可能で ある。

[0037]

当該ハイブリドーマからモノクローナル抗体を取得するには、当該ハイブリドーマを通 常の方法にしたがい培養し、その培養上清として得る方法、あるいはハイブリドーマをこ れと適合性がある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法などが採用され る。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適しており、一方、後者の方法は、抗体の大 量生産に適している。

[0038]

次に、抗CD47抗体を産生するハイブリドーマから、抗CD47抗体の可変(V)領域をコー ドするmRNAを単離する。mRNAの単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法(Chir gwin, J. M. et al., Biochemistry (1979) 18, 5294-5299) 、グアニジンン・チオシア ネート・ホット・フェノール法、グアニジン・チオシアネートーグアニジン・塩酸法、グ アニジン・チオシアネート・塩化セシウム法、アルカリショ糖密度勾配遠心分離法、AGPC 法 (Chomczynski, P. et al., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-159) 等により行って全R NAを調製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia製)等を使用して目的のmRNAを調製す る。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia製) を用いることによりmRNA を直接調製することもできる。

[0039]

得られたmRNAから逆転写酵素を用いて抗体V領域のcDNAを合成する。cDNAの合成は、AMV Reverse Transcriptase First-strand cDNA Synthesis Kit (生化学工業社製) 等を用い て行う。また、cDNAの合成および増幅を行うには、5'-AmpliFINDER RACE Kit (Clontech 製) およびPCRを用いた5'-RACE法 (Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1988) 85, 8998-9002, Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2 932) 等を使用することができる。

[0040]

得られたPCR産物から目的とするDNA断片を精製し、ベクターDNAと連結する。さらに、 これより組換えベクターを作製し、大腸菌等に導入してコロニーを選択して所望の組換え ベクターを調製する。そして、目的とするDNAの塩基配列を公知の方法、例えば、ジデオ キシヌクレオチドチェインターミネーション法等により確認する。

FR配列

ヒト由来FR配列は既にアミノ酸配列が解明されている既知のヒト抗体の配列を使用する ことが可能である。例えば、Protein Data bankに登録されている天然ヒト抗体の配列を 利用することが可能である。

[0041]

使用するFR配列は、CDR配列の由来となっている抗体のFR配列と最も同一性の高い配列 をH鎖・L鎖それぞれ別々に選択する方法、単一のヒト抗体のH鎖・L鎖の組み合わせを そのまま選択する方法、同一サプグループ内からH鎖・L鎖の配列をそれぞれ別々に選択 する方法など、いかなる方法により選択されてもよい。

抗体修飾物

本発明の抗体には、抗体に各種分子を結合させた抗体修飾物も含まれる。抗体の修飾物 として、細胞傷害性物質やポリエチレングリコール (PEG) 等の各種分子と結合した抗体 を挙げることができる。細胞障害性物質としては、例えば、放射性同位元素、化学療法剤 、細菌由来トキシン等を挙げることができる。本発明における「抗体」には、このような 他の物質と結合している抗体修飾物も包含される。このような抗体修飾物は、得られた抗 体に化学的な修飾を施すことによって得ることができる。なお、抗体の修飾方法はこの分 野においてすでに確立されている。

[0042]

さらに、二重特異性抗体(bispecific antibody)であってもよい。二重特異性抗体はC D47分子上の異なるエピトープを認識する抗原結合部位を有する二重特異性抗体であって もよいし、一方の抗原結合部位がCD47を認識し、他方の抗原結合部位が細胞傷害性物質な どの他の物質を認識してもよい。二重特異性抗体は遺伝子工学的手法により作製すること が可能である。

又、抗体の細胞障害活性を増強させる目的で、抗体の糖鎖を改変する技術も知られている (例えば、WO/0061739、WO02/31140など)。

低分子化抗体

本発明の抗体は、低分子化されている低分子化抗体が好ましい。

[0043]

本発明において低分子化抗体とは、全長抗体(whole andibody、例えばwhole IgG等)の 一部分が欠損している抗体断片を含み、抗原への結合能を有していれば特に限定されない 。本発明の抗体断片は、全長抗体の一部分であれば特に限定されないが、重鎖可変領域(VH) 又は軽鎖可変領域 (VL) を含んでいることが好ましく、特に好ましいのはVHとVLの両 方を含む断片である。抗体断片の具体例としては、例えば、Fab、Fab'、F(ab')2、Fv、 scFv (シングルチェインFv) 、などを挙げることができるが、好ましくはscFv (Huston, J. S. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 5879-5883, Plickthun [Th e Pharmacology of Monoclonal Antibodies」Vol.113, Resemburg 及び Moore編, Spring er Verlag, New York, pp.269-315, (1994))である。このような抗体断片を得るには、抗 体を酵素、例えば、パパイン、ペプシンなどで処理し抗体断片を生成させるか、又は、こ れら抗体断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ベクターに導入した後、適当な宿 主細胞で発現させればよい (例えば、Co, M. S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968 -2976 ; Better, M. and Horwitz, A. H., Methods Enzymol. (1989) 178, 476-496 ; Pl uckthun, A. and Skerra, A., Methods Enzymol. (1989) 178, 497-515; Lamoyi, E., M ethods Enzymol. (1986) 121, 652-663; Rousseaux, J. et al., Methods Enzymol. (19 86) 121, 663-669; Bird, R. E. and Walker, B. W., Trends Biotechnol. (1991) 9, 1 32-137参照)。

[0044]

本発明において好ましい低分子化抗体はDiabodyである。Diabodyは、可変領域と可変領 域をリンカー等で結合したフラグメント(例えば、scFv等)(以下、Diabodyを構成する フラグメント)を2つ結合させて二量体化させたものであり、通常、2つのVLと2つのVHを 含む(P.Holliger et al., Proc.Natl.Acad.Sci.USA, 90, 6444-6448 (1993)、 EP404097 号、WO93/11161号、Johnson et al., Method in Enzymology, 203, 88-98, (1991)、Holl iger et al., Protein Engineering, 9, 299-305, (1996), Perisic et al., Structure, 2, 1217-1226, (1994), John et al., Protein Engineering, 12(7), 597-604, (1999) 、Holliger et al, Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 90, 6444-6448, (1993)、Atwell et al. , Mol.Immunol. 33, 1301-1312, (1996)).

[0045]

Diabodyを構成するフラグメントは、VLとVHを結合したもの、VLとVLを結合したもの、V HとVHを結合したもの等を挙げることができるが、好ましくはVHとVLを結合したものであ る。Diabodyを構成するフラグメント中において、可変領域と可変領域を結合するリンカ ーは特に制限されないが、同一フラグメント中の可変領域の間で非共有結合がおこらない 程度に短いリンカーを用いることが好ましい。そのようなリンカーの長さは当業者が適宜 決定することができるが、通常2~14アミノ酸、好ましくは3~9アミノ酸、特に好ま しくは4~6アミノ酸である。この場合、同一フラグメント上にコードされるVLとVHとは 、その間のリンカーが短いため、同一鎖上のVLとVHの間で非共有結合がおこらず、単鎖V

領域フラグメントが形成されない為、他のフラグメントとの二量体を形成することができ る。二量体を形成する際、Diabodyを構成するフラグメント間の結合は非共有結合でも共 有結合でよく、又、共有結合と非共有結合の両方でもよい。共有結合は互いに外殻電子を 共有することによって安定化される結合をいう(例えば、ジスルフィド結合など)。非共 有結合は、共有結合を除いた原子間、分子間の相互作用をいい、水素結合、静電的相互作 用、ファンデルワールス力が含まれる。

[0046]

Diabodyを構成するフラグメント同士をリンカーなどで結合して、一本鎖Diabody (sc(F v)2)とすることも可能である。その際、Diabodyを構成するフラグメント同士を15~20ア ミノ酸程度の長いリンカーを用いて結合すると、同一鎖上に存在するDiabodyを構成する フラグメント同士で非共有結合が可能となり、二量体を形成することができる。一本鎖Di abodyの例としては、以下のような配置を挙げることができる。

[VH] linker(5) [VL] linker(15) [VH] linker(5) [VL]

[VL] linker(5) [VH] inker(15) [VH] linker(5) [VL]

[VH] linker(5) [VL] linker(15) [VL] linker(5) [VH]

[VH] linker(5) [VH] linker(15) [VL] linker(5) [VL]

さらに、Diabody作製と同じ原理で、Diabodyを構成するフラグメントを3つ以上結合さ せて、トリマー、テトラマーなどの多量体化させた抗体を作製することも可能である。

安定化Diabody

本発明はさらに、安定化されたDiabodyを提供する。本発明において安定化されたDiabo dyとは、Diabodyを構成するフラグメント間に共有結合が存在するDiabodyのことをいう。 Diabodyを構成するフラグメント間に存在する共有結合は、特に限定されずどのような共 有結合でもよいが、本発明においてはジスルフィド結合を好適に用いることができる。ジ スルフィド結合は当業者に公知の方法でDiabodyに導入することが可能であり、例えば、 国際公開公報W094/29350の方法で行うことが可能である。

[0047]

ジスルフィド結合は通常、Diabody中の選択されたアミノ酸をシステインに置換するこ とによりDiaobodyに導入されるが、他の方法により導入してもよい。Diabodyに導入され るジスルフィド結合の数は限定されず、幾つ導入してもよいが、好ましくは2つのジスル フィド結合がDiabodyに導入される。この場合、通常、第一のDiabodyを構成するフラグメ ントのVHに導入されたシステインと第二のDiabodyを構成するフラグメントのVLに導入さ れたシステインが1つ目のジスルフィド結合を形成し、第一のDiaobodyを構成するフラグ メントのVLに導入されたシステインと第二のDiabodyを構成するフラグメントのVHに導入 されたシステインが2つ目のジスルフィド結合を形成する。

[0048]

ジスルフィド結合が導入される位置は特に限定されず、適宜選択した位置に導入するこ とが可能であるが、CDRにジスルフィド結合が導入されるとDiabodyの結合活性に影響を与 える可能性があるので、一般的には、FRにジスルフィド結合が導入される。国際公開公報 W094/29350では、ジスルフィド結合を導入する好ましい位置として、以下の位置が挙げら れている。

VH44 - VL100

VH105 - VL43

VH105 - VL42

VH44 - VL101

VH106 - VL43

VH104 - VL43

VH44 - VL99

VH45 — VL98

VH46 - VL98

VH103 - VL43

VH103 - VL44

VH103 - VL45

上記アミノ酸番号の位置はKabat and Wuにより利用される番号付け系における位置である 。本発明においては、好ましい位置としてはVH44-VL100、VH105-VL43を挙げること ができる。

リンカー

本発明において、H鎖V領域とL鎖V領域とを連結するリンカー又は一本鎖Diabodyを 作製する際のDiabodyを構成するフラグメント同士を連結するリンカーとしては、遺伝子 工学により導入し得る任意のペプチドリンカー、又は合成化合物リンカー、例えば、Prot ein Engineering, 9(3), 299-305, 1996に開示されるリンカーを用いることができる。例 えば、ペプチドリンカーの場合:

Ser

Gly·Ser

Gly·Gly·Ser

Ser · Gly · Gly

Gly·Gly·Gly·Ser

Ser · Gly · Gly · Gly

Gly·Gly·Gly·Gly·Ser

Ser·Gly·Gly·Gly·Gly

Gly · Gly · Gly · Gly · Gly · Ser

Ser · Gly · Gly · Gly · Gly · Gly

Gly·Gly·Gly·Gly·Gly·Ser

Ser-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly-Gly

(G 1 y · G 1 y · G 1 y · G 1 y · S e r) n

(Ser·Gly·Gly·Gly·Gly)n

[nは1以上の整数である] 等を挙げることができる。リンカーペプチドの長さは目的に 応じて当業者が適宜選択することができる。

[0049]

本発明における合成化学物リンカー(化学架橋剤)は、ペプチドの架橋に通常用いられ ている架橋剤、例えばNーヒドロキシスクシンイミド(NHS)、ジスクシンイミジルス ベレート(DSS)、ビス(スルホスクシンイミジル)スベレート(BS 3)、ジチオビ ス (スクシンイミジルプロピオネート) (DSP)、ジチオビス (スルホスクシンイミジ ルプロピオネート) (DTSSP)、エチレングリコールビス (スクシンイミジルスクシ **ネート)(EGS)、エチレングリコールビス(スルホスクシンイミジルスクシネート)** (スルホーEGS)、ジスクシンイミジル酒石酸塩 (DST)、ジスルホスクシンイミジ ル酒石酸塩 (スルホーDST)、ビス [2-(スクシンイミドオキシカルボニルオキシ) エチル] スルホン (BSOCOES) 、ビス [2- (スルホスクシンイミドオキシカルボ ニルオキシ) エチル] スルホン (スルホーBSOCOES) などであり、これらの架橋剤 は市販されている。

[0050]

特に、Diabodyを作製する場合、宿主細胞で産生されたDiabodyを構成するフラグメント を培地等の溶液中で、20%以上、好ましくは50%以上、さらに好ましくは80%以上 、最も好ましくは90%以上ダイマー化するのに適したリンカーを選択することが好まし 6.7

抗体の製造

前記のようにして得られた本発明の抗体をコードする遺伝子は、公知の方法により発現 させ、取得することができる。哺乳類細胞の場合、常用される有用なプロモーター、発現 させる抗体遺伝子、その3'側下流にポリAシグナルを機能的に結合させて発現させること ができる。例えばプロモーター/エンハンサーとしては、ヒトサイトメガロウィルス前期 プロモーター/エンハンサー (human cytomegalovirus immediate early promoter/enha ncer) を挙げることができる。

[0051]

また、その他に本発明で使用される抗体発現に使用できるプロモーター/エンハンサー として、レトロウィルス、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、シミアンウィルス40(SV40) 等のウィルスプロモーター/エンハンサー、あるいはヒトエロンゲーションファク g-1 α (HEF1 α) などの哺乳類細胞由来のプロモーター/エンハンサー等が挙げられる

[0052]

SV40プロモーター/エンハンサーを使用する場合はMulliganらの方法(Nature(1979) 277, 108) により、また、HEF1 α プロモーター/エンハンサーを使用する場合はMizushim aらの方法 (Nucleic AcidsRes. (1990) 18, 5322) により、容易に遺伝子発現を行うこと ができる。

[0053]

大腸菌の場合、常用される有用なプロモーター、抗体分泌のためのシグナル配列及び発 現させる抗体遺伝子を機能的に結合させて当該遺伝子を発現させることができる。プロモ ーターとしては、例えばlaczプロモーター、araBプロモーターを挙げることができる。la czプロモーターを使用する場合はWardらの方法(Nature(1098)341, 544-546 ; FASEB J . (1992) 6, 2422-2427) により、あるいはaraBプロモーターを使用する場合はBetterら の方法 (Science (1988) 240, 1041-1043) により発現することができる。

[0054]

抗体分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズムに産生させる場合、pe lBシグナル配列 (Lei, S. P. et al J. Bacteriol. (1987) 169, 4379) を使用すればよ い。そして、ペリプラズムに産生された抗体を分離した後、抗体の構造を適切に組み直し て (refold) 使用する。

[0055] .

複製起源としては、SV40、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシパピローマウィ ルス(BPV)等の由来のものを用いることができ、さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数 増幅のため、発現ベクターは、選択マーカーとしてアミノグリコシドトランスフェラーゼ (APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ (TK) 遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボ シルトランスフェラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(dhfr)遺伝子等を含 むことができる。

[0056]

本発明で使用される抗体の製造のために、任意の発現系、例えば真核細胞又は原核細胞 系を使用することができる。真核細胞としては、例えば樹立された哺乳類細胞系、昆虫細 胞系、真糸状菌細胞および酵母細胞などの動物細胞等が挙げられ、原核細胞としては、例 えば大腸菌細胞等の細菌細胞が挙げられる。

[0057]

好ましくは、本発明で使用される抗体は、哺乳類細胞、例えばCHO、COS、ミエローマ、 BHK、Vero、HeLa細胞中で発現される。

次に、形質転換された宿主細胞をin vitroまたはin vivoで培養して目的とする抗体を 産生させる。宿主細胞の培養は公知の方法に従い行う。例えば、培養液として、DMEM、ME M、RPMI1640、IMDMを使用することができ、牛胎児血清 (FCS) 等の血清補液を併用するこ ともできる。

[0058]

前記のように発現、産生された抗体は、細胞、宿主動物から分離し均一にまで精製する ことができる。本発明で使用される抗体の分離、精製はアフィニティーカラムを用いて行 うことができる。例えば、プロテインAカラムを用いたカラムとして、Hyper D、POROS、S epharose F.F. (Pharmacia製)等が挙げられる。その他、通常のタンパク質で使用されて いる分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、上記アフ イニティーカラム以外のクロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析 等を適宜選択、組み合わせることにより、抗体を分離、精製することができる(Antibodi es A Laboratory Manual. Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 19 88) 。

抗体の活性の確認

抗体の抗原結合活性 (Antibodies A Laboratory Manual.Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988) の測定には公知の手段を使用することができる。

[0059]

抗原結合活性を測定する方法として、ELISA(酵素結合免疫吸着検定法)、EIA(酵素免 疫測定法)、RIA(放射免疫測定法)あるいは蛍光抗体法を用いることができる。例えば 、酵素免疫測定法を用いる場合、CD47をコーティングしたプレートに、抗CD47抗体を含む 試料、例えば、抗CD47抗体産生細胞の培養上清や精製抗体を加える。アルカリフォスファ ターゼ等の酵素で標識した二次抗体を添加し、プレートをインキュベートし、洗浄した後 、p-ニトロフェニル燐酸などの酵素基質を加えて吸光度を測定することで抗原結合活性を 評価することができる。

アポトーシス誘起活性の確認

アポトーシスを誘起するか否かの確認は、当業者に公知の方法で行うことが可能である (例えば、日本公開公報:特開平9-295999など)。具体的には、実施例に記載の方法や、 ヒト白血病細胞やCD47遺伝子を導入したJurkat細胞・L1210細胞・JOK-1細胞などのCD47発 現細胞を、被検抗体の存在下で培養し、MTS法やフローサイトメトリーによりアポトーシ スを検出する方法などにより行うことが可能である。

血液疾患治療薬

本発明はまた、本発明の抗体を有効成分として含有する血液疾患治療薬に関する。本発 明の血液疾患治療薬は、例えば急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ性白血 病、慢性リンパ性白血病、成人T細胞白血病、多発性骨髄腫、Mixed Leukemia、Hairy ce ll Leukemia等の白血病、悪性リンパ腫(Hodgkin病、非Hodgkinリンパ腫)、再生不良性 貧血、骨髄異形成症候群、真性多血症などの血液疾患の治療に有用である。

[0060]

本発明の抗体を血液疾患治療薬として用いる場合、有効投与量は、一回につき体重lkg あたり0.001mg から1000mgの範囲で選ばれる。あるいは、患者あたり $0.01\sim10000$ mg/bod yの投与量を選ぶことができる。しかしながら、本発明のヒト化抗CD47抗体を含有する治 療剤はこれらの投与量に制限されるものではない。

[0061]

また、本発明の治療剤の投与時期としては、疾患の臨床症状が生ずる前後を問わず投与 することができる。

本発明の治療剤は1日1~3回、一週間に1日~7日投与することが可能である。また 、点滴注入のように持続投与することも可能であり、例えば1~3日間投与することが可 能である。

[0062]

本発明の治療剤は、通常、非経口投与で、例えば注射剤(皮下注、静注、筋注、腹腔内 注など)で投与されるが、特に限定されず、経皮、経粘膜、経鼻、経肺、経口などで投与 してもよい。

[0063]

しかしながら、本発明の治療剤は上記投与量、投与方法などに限定されるものではない

本発明の本発明の抗体を有効成分として含有する治療剤は、常法にしたがって製剤化することができ (Remington's Pharmaceutical Science, latest edition, Mark Publishin g Company, Easton,米国)、医薬的に許容される担体や添加物を共に含むものであってもよい。

[0064]

このような担体および医薬添加物の例として、水、医薬的に許容される有機溶剤、コラゲン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリアクリル酸ナトリウム、アルギン酸ナトリウム、水溶性デキストラン、カルボキシメチルスターチナトリウム、ペクチン、メチルセルロース、エチルセルロース、キサンタンガム、アラビアゴム、カゼイン、寒天、ポリエチレングリコール、ジグリセリン、グリセリン、プロピレングリコール、ワセリン、パラフィン、ステアリルアルコール、ステアリン酸、ヒト血清アルブミン(HSA)、マンニトール、ソルビトール、ラクトース、医薬添加物として許容される界面活性剤等が挙げられる

[0065]

実際の添加物は、本発明治療剤の剤型に応じて上記の中から単独で又は適宜組み合わせて選ばれるが、もちろんこれらに限定するものではない。例えば、注射用製剤として使用する場合、精製された抗体を溶剤、例えば生理食塩水、緩衝液、ブドウ糖溶液等に溶解し、これに吸着防止剤、例えばTween80、Tween20、ゼラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使用することができる。あるいは、使用前に溶解再構成する剤形とするために凍結乾燥したものであってもよく、凍結乾燥のための賦形剤としては、例えば、マンニトール、ブドウ糖等の糖アルコールや糖類を使用することができる。

[0066]

本発明のヒト化抗CD47抗体は、ヒトCD47遺伝子を導入したL1210細胞、MOLT4細胞、JOK-1細胞に著しい細胞死を誘導した。また、ヒト白血病マウスモデルを用いて試験した結果 、本発明のヒト化抗CD47抗体は抗腫瘍効果を示すことが確認された。

[0067]

本発明のヒト化抗CD47抗体は、whole IgGに比べて組織、腫瘍への移行性に優れており、さらに赤血球の凝集という副作用が顕著に低減されたか又は生じないため、例えば急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病、慢性リンパ性白血病、成人工細胞白血病、多発性骨髄腫、Mixed Leukemia、Hairy cell Leukemia等の白血病、悪性リンパ腫(Hodgkin病、非Hodgkinリンパ腫)、再生不良性貧血、骨髄異形成症候群、真性多血症などの血液疾患の治療薬としての利用が期待される。また、RI標識による造影剤としての利用も期待され、RI化合物やトキシンと結合させることにより、効力を増強させることも可能である。

[0068]

本発明を以下の実施例によってさらに詳しく説明するが、本発明の範囲はこれに限定されない。本発明の記載に基づき種々の変更、修飾が当業者には可能であり、これらの変更、修飾も本発明に含まれる。

【実施例】

[0069]

実施例1:ヒト化MABL-2抗体の構築

マウスモノクローナル抗体のCDRがヒト抗体に移植されている再構成ヒト抗体を作製するためには、マウスモノクローナル抗体のFRとヒト抗体のFRとの間に高い相同性が存在することが望ましい。従って、マウスMABL-2抗体(W000/53634)のL鎖およびH鎖のV領域を、Protein Data Bankを用いて構造が解明されている既知の天然ヒト抗体のV領域と比較した。

[0070]

(1) ヒト化抗体H鎖の構築

(i) 1次デザイン

マウスMABL-2抗体のH鎖V領域と4クローンが75.9%の相同性を示した。このうち、CDR近辺のアミノ酸は抗原結合に大きく関与している可能性があるため、CDR1の直前の30位が保存されているヒト抗体AF216824(Miklos J.A.ら、Blood,95,3878-3884,2000)由来のFRを用いることとした。ヒト化MABL-2抗体H鎖(バージョン"1.1")において、FR1からFR4まではヒト抗体AF216824のFR1からFR4と同一であり、そしてCDRはマウスMABL-2抗体のH鎖V領域中のCDRと同一とした。AF216824にはLeader配列の情報がなかったため、Leader配列はマウスMABL-2 V_H のものを用いた。

[0071]

ヒト化MABL-2抗体H鎖(バージョン"1.1")をPCR法によるCDRグラフティングにより作製した。ヒト化MABL-2抗体H鎖(バージョン"1.1")の作製のために4個の合成オリゴDNAを使用した。合成オリゴDNA、HuMHa1S(配列番号1)及びHuMHa3S(配列番号2)はセンスDNA配列を有し、HuMHa2AS(配列番号3)及びHuMHa4AS(配列番号4)はアンチセンスDNA配列を有する。外部プライマーHuMHS(配列番号5)及びHuMHAS(配列番号6)は合成オリゴDNA、HuMHa1S及びHuMHa4ASとホモロジーを有する。

[0072]

PCRは、KOD -Plus-(東洋紡社)を用い、100 mLの反応混合液に合成オリプDNA HuMHa1S、HuMHa2AS、HuMHa3SおよびHuMHa4ASをそれぞれ5 pmol、0.2 mmol/LのdNTP並びに2 UのKO D -Plus- を含む条件で、添付緩衝液を使用して94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで5回行った。さらに40 pmolの外部プライマーHuMHS及びHuMHA Sを加え、同じ温度サイクルを35回行った。PCR法により増幅したDNA断片を1.2%アガロースを用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

[0073]

438 bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN) を用い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、10 mmol Tris-HCl (pH7.4), 1 mmol/L EDTA溶液50 μ Lに溶解した。得られたPCR反応混合物を、BamHIおよびHindIIIで消化することにより調製したHEF発現ベクターHEF-VH-g γ 1にサブクローニングし、塩基配列を決定した。正しいH鎖V領域のアミノ酸配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-huM2H1.1‡1と命名した。本プラスミドHEF-huM2H1.1‡1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号7に示す。

[0074]

ヒト化MABL-2抗体H鎖V領域の各バージョン1.2, 1.3, 1.4, 1.5を以下のようにして作製した。

バージョン1.2は変異原プライマーとして72位のアルギニンがセリンに変異するように設計したHuMHbS (配列番号8) およびHuMHbAS (配列番号9) を用い、プラスミドHEF-huM2H 1.1#1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2H1.2#1を得た。本プラスミドHEF-huM2H1.2#1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号10に示す。

[0075]

バージョン1.3は変異原プライマーとして30位のアラニンがトレオニンに変異するように設計したHuMHcS(配列番号11)およびHuMHcAS(配列番号12)を用い、プラスミドHEF-huM2H1.2 \sharp 1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2H1.3 \sharp 2を得た。本プラスミドHEF-huM2H1.3 \sharp 2に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号13に示す。

[0076]

バージョン1.4は変異原プライマーとして67位のアルギニンがリジンに変異するように設計したHuMHdS (配列番号14) およびHuMHdAS (配列番号15) を用い、プラスミドHEF-huM 2H1.2#1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2H1.4#1を得た。本プラスミドHEF-huM2H1.4#1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号16

に示す。

[0077]

バージョン1.5は変異原プライマーとして70位のメチオニンがロイシンに変異するように設計したHuMHeS(配列番号17)およびHuMHeAS(配列番号18)を用い、プラスミドHEF-huM2H1.2#1を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2H1.5#1を得た。本プラスミドHEF-huM2H1.5#1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号19に示す。

[0078]

(ii) 2次デザイン

ヒト化MABL-2抗体H鎖 バージョン"1.3" について、72位のアミノ酸の保存およびFR2 のできる限りの保存を考慮し、再度相同性を検索した。このうち、72位が保存されているヒト抗体HUMIGHDJCD (Chai S. K.ら、Unpublished 1994) 由来のFRを用いることとした。ヒト化MABL-2抗体H鎖バージョン"2.1"において、FR1からFR4まではヒト抗体HUMIGHDJC DのFR1からFR4と同一であり、そしてCDRはマウスMABL-2抗体のH鎖V領域中のCDRと同一とした。HUMIGHDJCDにもLeader配列の情報がなかったため、Leader配列はマウスMABL-2 VHのものを用いた。

[0079]

ヒト化MABL-2抗体H鎖バージョン"2.1"はバージョン"1.3"の89位のアスパラギン酸をアスパラギンに変異させたバージョン2.0を鋳型DNAとして用いた。

まず、バージョン2.0はバージョン"1.3"の89位のグルタミン酸をアスパラギン酸に変異するように設計したHuMHgS (配列番号20)およびHuMHgAS(配列番号21)を用い、プラスミドHEF-huM2H1.3 \sharp 2を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2H2.0 \sharp 1 を得た。本プラスミドHEF-huM2H2.0 \sharp 1 に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号22に示す。

[0080]

ヒト化MABL-2抗体H鎖(バージョン"2.1")をPCR法によるCDRグラフティングにより作製した。ヒト化MABL-2抗体H鎖(バージョン"2.1")の作製のために8個の合成オリゴDNA(PCRプライマー)を使用した。合成オリゴDNA、HuMHS(配列番号5)、HuMHfS1(配列番号23)、HuMHfS2(配列番号24)、及びHuMHfS3(配列番号25)はセンスDNA配列を有し、HuMHfAS1(配列番号26)、HuMHfAS2(配列番号27)、HuMHfAS3(配列番号28)、及びHuMHfAS(配列番号29)はアンチセンスDNA配列を有する。

[0081]

第一PCR段階では次のPCRプライマーの組み合わせにて、HEF-huM2H2.0#1を鋳型DNAとして用いた。4つの反応HuMH5/HuMHfAS1、HuMHfS1/HuMHfAS2、HuMHfS2/HuMHfAS、HuMHfS3/HuMHfAS3を行い、各PCR生成物を精製した。各生成物huM2H2.1-1、huM2H2.1-2、huM2H2.1-3、huM2H2.1-4を、huM2H2.1-1/huM2H2.1-2、huM2H2.1-3/huM2H2.1-4の組み合わせで混合し、それぞれそれら自体の相補性によりアッセンブリさせ、第二PCRを行った。PCRプライマーはそれぞれHuMH5/HuMHfAS2、HuMHfS2/HuMHfAS3を用いて行い、各PCR生成物を精製した。更に、第二PCRからの2つのPCR生成物をそれぞれそれら自体の相補性によりアッセンプリさせ、PCRプライマーHuMHSとHuMHfAS3を加えて、ヒト化MABL-2抗体H鎖(バージョン"2.1")をコードする全長DNAを増幅した(第三PCR)。

[0082]

第一PCR段階において、50 mLの反応混合液に各PCRプライマーをそれぞれ20 pmol、0.2 mmol/LのdNTP、1 mmol/L MgSO4、5 ngの鋳型DNA並びに1 UのKOD -Plus- を含む条件で、添付緩衝液を使用して94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで35回行い、次に68℃で7分間インキュベートした。PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN) を用い、キット添付の処方に従い D N A 断片を精製した。第二PCRにおいては1 mLの各第一PCR生成物および2 UのKOD -Plus-を含有する100 mLの反応混合液を94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで5回インキュベートし、68℃で5分間インキュベートした後、各PCRプライマーを40 pmolずつ添加した。続いて

、第一PCRと同一の条件にて35回のPCRを行い、PCR生成物を1.2%アガロースゲル電気泳動により分離精製した。第三PCRは第二PCR生成物と各PCRプライマーとを用いて、第二PCRと、同一の方法にて行った。

[0083]

第三PCRにより生じた438 bpのDNA断片を1.2%アガロースゲル電気泳動により分離精製した。精製したDNAをBamHIおよびHindIIIで消化することにより調製したHEF発現ベクターHEF-VH-g γ 1にサプクローニングし、塩基配列を決定した。正しいH鎖V領域のアミノ酸配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-huM2H2.1 \sharp 3と命名した。本プラスミドHEF-huM2H2.1 \sharp 3に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号30に示す。

[0084]

- (2) ヒト化MABL-2抗体L鎖の構築
- (i) 1次デザイン

マウスMABL-2抗体のL鎖V領域と2クローンが83.8%の相同性を示した。このうち、CDR3のサイズが等しいヒト抗体HSJC11VJ(Kennedy M. A.、J. Exp. Med, 173 (4), 1033-1036, 1991)由来のFRを用いることとした。ヒト化MABL-2抗体L鎖(バージョン"1.1")において、FR1からFR4まではヒト抗体HSJC11VJのFR1からFR4と同一であり、そしてCDRはマウスMABL-2抗体のL鎖V領域中のCDRと同一とした。Leader配列はヒト抗体HSJC11VJのものを用いた。

[0085]

ヒト化MABL-2抗体L鎖(バージョン"1.1")をPCR法によるCDRグラフティングにより作製した。ヒト化MABL-2抗体L鎖(バージョン"1.1")の作製のために4個の合成オリゴDNAを使用した。合成オリゴDNA、HuMLa1S(配列番号31)及びHuMLa3S(配列番号32)はセンスDNA配列を有し、HuMLa2AS(配列番号33)及びHuMLa4AS(配列番号34)はアンチセンスDNA配列を有する。外部プライマーHuMLS(配列番号35)及びHuMLAS(配列番号36)は合成オリゴDNA、HuMLa1S及びHuMLa4ASとホモロジーを有する。

[0086]

PCRは、KOD -Plus-(東洋紡社)を用い、100 mLの反応混合液に合成オリゴDNA HuMLa1S、HuMLa2AS、HuMLa3SおよびHuMLa4ASをそれぞれ5 pmol、0.2 mmol/LのdNTP並びに2 UのKO D -Plus- を含む条件で、添付緩衝液を使用して94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで5回行った。さらに40 pmolの外部プライマーHuMLS及びHuML ASを加え、同じ温度サイクルを35回行った。PCR法により増幅したDNA断片を1.2%アガロースを用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

[0087]

426 bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN) を用い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、10 mmol Tris-HCl (pH7.4), 1 mmol/L EDTA溶液50 mLに溶解した。得られたPCR反応混合物を、BamHIおよびHindIIIで消化することにより調製したHEF 発現ベクターHEF-VL-g κ 1 (W092/19759) にサプクローニングし、塩基配列を決定した。正しいL鎖V領域のアミノ酸配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-huM2L1.1‡3と命名した。本プラスミドHEF-huM2L1.1‡3に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号37に示す。

[0088]

ヒト化MABL-2抗体L鎖V領域の各バージョン1.2, 1.3, 1.4, 1.5を以下のようにして作製した。

バージョン1.2は変異原プライマーとして51位のアルギニンがロイシンに変異するように設計したHuMLbS(配列番号38)およびHuMLbAS(配列番号39)を用い、プラスミドHEF-huM2L1.1#3を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2L1.2#1を得た。本プラスミドHEF-huM2L1.2#1に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号40に示す。

[0089]

バージョン1.3は変異原プライマーとして92位のチロシンがフェニルアラニンに変異するように設計したHuMLcS(配列番号41)およびHuMLcAS(配列番号42)を用い、プラスミドHEF-huM2L1.1#3を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2L1.3#1を得た。本プラスミドHEF-huM2L1.3#1に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号43に示す。

[0090]

バージョン1.4は変異原プライマーとして41位のフェニルアラニンがチロシンに変異するように設計したHuMLdS(配列番号44)およびHuMLdAS(配列番号45)を用い、プラスミドHEF-huM2L1.1#3を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2L1.4#1を得た。本プラスミドHEF-huM2L1.4#1に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号46に示す。

[0091]

バージョン1.5は変異原プライマーとして42位のグルタミンがロイシンに変異するように設計したHuMLeS(配列番号47)およびHuMLeAS(配列番号48)を用い、プラスミドHEF-huM2L1.1#3を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2L1.5#1を得た。本プラスミドHEF-huM2L1.5#1に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号49に示す。

[0092]

(ii) 2次デザイン

ヒト化MABL-2抗体L鎖について、FR2のWYLQ-PGQSP--LIYという配列の保存を考慮し、再度相同性を検索した。このうち、相同性の最も高かったヒト抗体1802359A(Pascual V.ら、J. Immunol., 146(12), 4385-4391, 1991)由来のFRを用いることとした。ヒト化huM2 抗体L鎖バージョン"2.1"において、FR1からFR4まではヒト抗体1802359AのFR1からFR4と同一であり、そしてCDRはマウスMABL-2抗体のL鎖V領域中のCDRと同一とした。1802359AのLeader配列の情報はなかったため、1次デザインで用いたヒト抗体HSJC11VJのものを用いた。

[0093]

ヒト化MABL-2抗体L鎖バージョン"2.1"はバージョン"1.1"のFR2のみをヒト抗体1802 359AのFR2へ置換したバージョン2.0を鋳型DNAとして用いた。

まず、バージョン2.0は変異原プライマーとしてヒト化MABL-2抗体L鎖バージョン"1.1 "のFR2がヒト抗体1802359AのFR2に変異するように設計したHuMLfS(配列番号50)およびHuMLfAS (配列番号51)を用い、プラスミドHEF-huM2L1.1 ‡ 3を鋳型DNAとして、PCR法により増幅し、プラスミドHEF-huM2L2.0 ‡ 1を得た。本プラスミドHEF-huM2L2.0 ‡ 1に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号52に示す。

[0094]

次にヒト化MABL-2抗体L鎖バージョン"2.1"をPCR法によるCDRグラフティングにより作製した。ヒト化MABL-2抗体H鎖(バージョン"2.1")の作製のために6個の合成オリゴDNA(PCRプライマー)を使用した。合成オリゴDNA、HuMLS(配列番号35)、HuMLgS0(配列番号53)、HuMLgS(配列番号54)はセンスDNA配列を有し、HuMLAS(配列番号36)、HuMLgAS(配列番号55)、HuMLgAS(配列番号56)はアンチセンスDNA配列を有する。

[0095]

第一PCR段階では次のPCRプライマーの組み合わせにて、HEF-huM2L2.0#1を鋳型DNAとして用いた。HuMLS/HuMLgASO、HuMLgSO/HuMLgAS、HuMLgS/HuMLASにてPCRを行い、各PCR生成物を精製した。各生成物huM2L2.1-1、huM2L2.1-2、huM2L2.1-3をそれぞれそれら自体の相補性によりアッセンプリさせ、PCRプライマーHuMLSとHuMLASを加えて、ヒト化MABL-2抗体L鎖(バージョン"2.1")をコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。

[0096]

第一PCR段階において、50 mLの反応混合液に各PCRプライマーをそれぞれ20 pmol、0.2 mmol/LのdNTP、1 mmol/L MgSO4、5 ngの鋳型DNA並びに1 UのKOD -Plus- を含む条件で、

添付緩衝液を使用して94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで35回行い、次に68℃で7分間インキュベートした。PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN) を用い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製した。第二PCRにおいては1 配の各第一PCR生成物および2 UのKOD -Plus-を含有する100 配の反応混合液を94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで5回インキュベートし、68℃で5分間インキュベートした後、各PCRプライマーを40 pmolずつ添加した。続いて、第一PCRと同一の条件にて35回のPCRを行い、PCR生成物(426 bp)を1.2%アガロースゲル電気泳動により分離精製した。

[0097]

精製したDNAをBamHIおよびHindIIIで消化することにより調製したHEF発現ベクターH EF-VL-g κ 1にサブクローニングし、塩基配列を決定した。正しいL鎖V領域のアミノ酸配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-huM2L2.1‡1と命名した。本プラスミドHEF-huM2L2.1‡1に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号57に示す。

[0098]

(3) COS-7細胞へのトランスフェクション

ヒト化抗体の各鎖の抗原結合活性を評価するため、前記発現プラスミドと陽性対照としてキメラMABL-2抗体をCOS-7細胞で一過性に発現させた。すなわちH鎖の一過性発現では、ヒト化MABL-2抗体H鎖発現ベクター(HEF-huM2H1.1‡1, HEF-huM2H1.2‡1, HEF-huM2H1.3‡2, HEF-huM2H1.4‡1, HEF-huM2H1.5‡1, HEF-huM2H2.1‡3)とキメラL鎖発現ベクターHEF-M2L3(W000/53634)との組み合わせを、L鎖の一過性発現では、ヒト化MABL-2抗体L鎖発現ベクター(HEF-huM2L1.1‡3, HEF-huM2L1.2‡1, HEF-huM2L1.3‡1, HEF-huM2L1.4‡1, HEF-huM2L1.5‡1、HEF-huM2L2.1‡1)とキメラH鎖HEF-M2H3(W000/53634)との組み合わせを、それぞれFugene 6 Transfection Reagent(ロシュ・ダイアグノスティックス)を用いてCOS-7細胞に同時形質導入した。1.5 x 10⁵ 細胞を10%のウシ胎児血清(GIBCO)を含むDMEM培養液(GIBCO)2 mLにて一晩培養した。そこへ室温で1時間反応させた、各プラスミド2 mgずつとFugene 6 Transfection Reagent 6 mLを含む総量100 mL のDMEM培養液を添加した。37℃、5%CO2の条件下で一晩培養した後、1% HT supplement(GIBCO)を含むCHO-S-SFMII培地(GIBCO)2 mLへ培地交換を行った。37℃、5%CO2の条件下で72時間培養した後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、ELISAの試料に供した。

[0099]

キメラMABL-2抗体の一過性発現では、キメラH鎖HEF-M2H3とキメラL鎖HEF-M2L3を用いて、前記の場合と同様の方法によりCOS-7細胞にトランスフェクションし、得られた培養上清をELISAに供した。

[0100]

また、ヒト化MABL-2抗体を評価するため、ヒト化huM2抗体H鎖発現ベクターHEF-huM2H2. 1#3とヒト化MABL-2抗体L鎖発現ベクターHEF-huM2L 2.1#1との組み合わせを用いて、前記の場合と同様の方法によりCOS-7細胞にトランスフェクションし、得られた培養上清をELI SAに供した。

[0101]

(4) 抗体濃度の測定

得られた抗体の濃度測定はELISAにより行った。ELISA用96穴プレート(Maxsorp, NUNC)の各穴を固相化バッファー($0.1 \text{ mol/L NaHCO}_3$, 0.02% NaNs)で2 mg/mLの濃度に調製したマウス抗ヒト Kappa Light Chain (Zymed) 100 mLで固相化し、300 mLの希釈バッファー(50 mmol/L Tris-HCl、 1 mmol/L MgCl_2 、0.15 mol/L NaCl、0.05% Tween20、0.02% NaNs、1% 牛血清アルプミン(BSA)、pH8.1)でプロッキングの後、キメラ抗体またはヒト化抗体を発現させたCOS-7細胞の培養上清を段階希釈して各穴に<math>100 mLずつ加えた。 1 時間室温にてインキュベートし洗浄後、アルカリフォスファターゼ標識ヤギ抗ヒトIgG抗体(Zymed) <math>100 mLを加えた。室温にてインキュベートし洗浄の後、1 mg/mLの基質溶液(Sigma104、p-=トロフェニルリン酸、SIGMA)を加え、次に405 nmでの吸光度をマイクロプレートリーダー(Bio-Rad)で測定した。濃度測定のスタンダードとして、ヒトIgG1、

kappa (SIGMA) を用いた。

[0102]

(5) ヒト化抗体の活性測定

ヒト化抗体は下記の抗原結合活性および結合阻害活性にて評価を行った。

(i) 抗原結合活性の測定

抗原結合活性測定のためのELISAプレートを、次のようにして調製した。ELISA用96穴プレートの各穴を固相化パッファーで3 μ g/mLの濃度に調製した抗FLAG抗体 (SIGMA) 100 μ Lで固相化した。300 μ Lの希釈バッファーでブロッキングの後、1 μ g/mLの濃度に調製したFLAG標識可溶型ヒトCD47 (W000/53634) を100 μ L加え、室温で1時間インキュベーションした。洗浄後、キメラ抗体またはヒト化抗体を発現させたCOS-7細胞の培養上清を段階希釈して各穴に加えた。室温にてインキュベートし洗浄後、アルカリフォスファターゼ標識ヤギ抗ヒトIgG抗体 (Zymed) 100 μ Lを加えた。室温にてインキュベートし洗浄の後、1 mg/mLの基質溶液 (Sigma104、 μ Lを加えた。室温にてインキュベートし洗浄の後、nmでの吸光度をマイクロプレートリーダー (Bio-Rad) で測定した。

[0103]

(ii) 結合阻害活性の測定

結合阻害活性測定のためのプレートは以下のようにして調製した。抗原結合活性と同様、ELISA用96穴プレートの各穴を固相化バッファーで3 μ g/mLの濃度に調製した抗FLAG抗体 (SIGMA) 100 μ Lで固相化した。300 μ Lの希釈バッファーでプロッキングの後、1 μ g/mLの濃度に調製したFLAG標識可溶型ヒトCD47 (W000/53634) を100 μ L加え、室温で1時間インキュベーションした。洗浄後、キメラ抗体またはヒト化抗体を発現させたCOS-7細胞の培養上清を段階希釈したものと0.6 μ g/mLのビオチン標識MABL-2を等量混合した溶液を100 μ Lずつ加えた。室温にてインキュベートし洗浄後、アルカリフォスファターゼ標識ストレプトアビジン (Zymed) 100 μ Lを加えた。室温にてインキュベートし洗浄の後、1 mg/mLの基質溶液 (Sigma104、 μ C) mg/mLの速度をマイクロプレートリーダー (Bio-Rad) で測定した。

[0104]

- (6) 活性確認
- (i)ヒト化H鎖の評価

ヒト化H鎖バージョン1.1、1.2、1.3とキメラL鎖を組み合わせた抗体は、キメラ抗体と同程度のヒトCD47結合活性を示した(図1)。しかし、MABL-2による結合阻害活性ではバージョン1.1の阻害活性はバージョン1.2、1.3に比べて弱かった。また、バージョン1.3はキメラ抗体とほぼ同等の阻害活性を持ち、バージョン1.2と同等もしくは若干強い阻害活性を示した(図2)。この結果は、72位のアミノ酸残基の保存が重要であり、30位のアミノ酸残基はトレオニン(バージョン1.3)でも良いことを示す。

[0105]

さらなる活性の上昇を考慮し、新たにH鎖バージョン1.4、1.5を作製した。H鎖バージョン1.4、1.5とキメラL鎖を組み合わせた抗体の結合活性はキメラ抗体およびバージョン1.3と同等であった(図3)が、阻害活性はより弱かった(図4)。この結果は67位、70位のアミノ酸残基は保存すべきであることを示唆する。

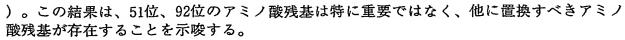
[0106]

バージョン1.1~1.5の結果を踏まえて二次アザインを行い、バージョン2.1を作製した。バージョン2.1はMABL-2による結合阻害活性ではキメラ抗体とほぼ同等であった(図5)。この結果より、ヒト化H鎖はバージョン2.1で十分であることが示唆された。

[0107]

(ii) ヒト化L鎖の評価

ヒト化L鎖バージョン1.1、1.2、1.3とキメラH鎖を組み合わせた抗体は三種ともほぼ同等のヒトCD47に対する結合活性を示したが、キメラ抗体より弱い活性を示した(図6)。 さらに、MABL-2による結合阻害活性では三種いずれもキメラ抗体に比べて弱かった(図7



[0108]

L鎖のFR2はH鎖とのinterfaceにあたる(Chothia C.ら、J. Mol. Biol. 186, 651-663, 1985)ことから、FR2のCDR近傍のアミノ酸を調べた。バージョン1.4はほぼキメラ抗体と同様な結合活性を示した。バージョン1.5は1.4より弱かったが、1.1より強かった。(図8)。結合阻害活性についてもバーション1.4は1.1よりも大幅に改善し、阻害活性がキメラ抗体に近づいた(図9)。バージョン1.5はキメラ抗体よりは明らかに弱いが、1.1に比べるとやや改善していた(図9)。この結果はやはりFR2は重要であり、特に41位、42位近傍のアミノ酸残基が活性の向上に必須であることが示唆された。

[0109]

バージョン1.1~1.5の結果を踏まえて二次デザインを行い、バージョン2.1を作製した。ヒト化L鎖バージョン2.1とキメラH鎖を組み合わせた抗体は、キメラ抗体と同程度のMAB L-2による結合阻害活性を示した(図10)。この結果より、ヒト化L鎖はバージョン2.1で十分であることが示唆された。

[0110]

(iii) ヒト化MABL-2抗体の評価

ヒト化H鎖バージョン2.1とヒト化L鎖バージョン2.1を組み合わせた抗体は、キメラ抗体と同程度もしくはそれ以上のMABL-2による結合阻害活性、すなわちhCD47に対する親和性を示した(図11)。これより、FRに関してH鎖、L鎖とも単一の天然ヒト抗体の配列を持つ、ヒト化MABL-2抗体の構築ができた。

[0111]

実施例2:ヒト化MABL-1抗体の構築

マウスMABL-1抗体(WOOO/53634)についてもヒト化を行った。マウスMABL-1抗体とマウスMABL-2抗体におけるCDRのアミノ酸配列はH鎖で3残基、L鎖で4残基異なるのみである。これより、マウスMABL-1抗体のヒト化抗体の構築は〔実施例1〕に示したマウスMABL-2抗体の二次デザイン(huM2Hバージョン2.1、huM2L2.1バージョン2.1)をもとに構築することとした。

[0112]

(1) ヒト化MABL-1抗体H鎖の構築

ヒト化MABL-1抗体H鎖バージョン"2.1"の作製のために8個の合成オリゴDNAを使用した。合成オリゴDNA、HuMHS(配列番号5)、M1CH1MS(配列番号58)、M1CH2GS(配列番号59)、M1CH3SS(配列番号60)はセンスDNA配列を有し、M1CH1MAS(配列番号61)、M1CH2GAS(配列番号62)、M1CH3SAS(配列番号63)、HuMHAS(配列番号6)はアンチセンスDNA配列を有する。

[0 1 1 3]

第一PCR段階では次のPCRプライマーの組み合わせにて、HEF-huM2H2.1 \sharp 3を鋳型DNAとして用いた。4つの反応HuMHS/M1CH1MAS、M1CH1MS/M1CH2GAS、M1CH2GS/M1CH3SAS、M1CH3SS/HuMHASを行い、各PCR生成物を精製した。各生成物をそれぞれそれら自体の相補性によりアッセンプリさせ、PCRプライマーHuMHSとHuMHASを加えて、ヒト化MABL-1抗体H鎖バージョン"2.1"をコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。実施例1と同様に行い、HEF発現ベクターHEF-VL-gg1にサブクローニングし、塩基配列を決定した。正しいH鎖V領域のアミノ酸配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-huM1H2.1 \sharp 1と命名した。本プラスミドHEF-huM1H2.1 \sharp 1に含まれるH鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号64に示す。

[0114]

(2) ヒト化MABL-1抗体L鎖の構築

ヒト化MABL-1抗体L鎖パージョン"2.1"の作製のために4個の合成オリゴDNAを使用した。合成オリゴDNA、HuMLS(配列番号5)、M1CL1aS(配列番号65)はセンスDNA配列を有し、M1CL1aAS(配列番号66)、HuMLAS(配列番号6)はアンチセンスDNA配列を有する

[0115]

第一PCR段階では次のPCRプライマーの組み合わせにて、HEF-huM2L2.1#1を鋳型DNAとして用いた。HuMHS/M1CL1aAS、M1CL1aS/HuMLASにてPCRを行い、各PCR生成物を精製した。各生成物をそれぞれそれら自体の相補性によりアッセンブリさせ、PCRプライマーHuMLSとHuMLASを加えて、ヒト化MABL-1抗体L鎖バージョン"2.1"をコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。実施例1と同様に行い、HEF発現ベクターHEF-VL-g κ 1にサブクローニングし、塩基配列を決定した。正しいL鎖V領域のアミノ酸配列を有するDNA断片を含むプラスミドをHEF-huM1L2.1#1と命名した。本プラスミドHEF-huM1L2.1#1に含まれるL鎖V領域のアミノ酸配列および塩基配列を配列番号67に示す。

[0116]

(3) ヒト化MABL-1抗体の発現

ヒト化MABL-1抗体H鎖発現ベクターHEF-huM1L2.1#1とヒト化MABL-1抗体L鎖発現ベクターHEF-huM1L2.1#1を用いて、上記COS-7細胞へのトランスフェクションの方法に従ってヒト化MABL-1抗体を調製した。また、抗体濃度の測定、抗体の活性測定も実施例1に示した方法に従って行った。

[0117]

(4) ヒト化MABL-1抗体の活性確認

ヒト化H鎖バージョン2.1とヒト化L鎖バージョン2.1を組み合わせた抗体は、キメラ抗体と同程度もしくはそれ以上のMABL-1による結合阻害活性、すなわちhCD47に対する親和性を示した(図12)。これより、FRに関してH鎖、L鎖とも単一の天然ヒト抗体の配列を持つ、ヒト化MABL-1抗体の構築ができた。

実施例3:ヒト化MABL-1抗体、ヒト化MABL-2抗体のアポトーシス誘起効果

ヒトCD47遺伝子を導入したL1210細胞を用い、ヒト化MABL-1抗体、ヒト化MABL-2抗体のアポトーシス誘起作用をAnnex in-V (ロシュ・ダイアグノスティクス) 染色により検討した。細胞1 x 10^5 個に、各ヒト抗体発現COS-7細胞培養上清を抗体濃度として300 ng/mL, 100 ng/mL, 33.3 ng/mLずつ添加し、24時間培養した。その後、Annex in-V染色を行い、FAC Scan装置(BECTON DICKINSON)にて蛍光強度を測定した。その結果、ヒトCD47遺伝子を導入したL1210細胞に著しい細胞死を誘導した(図13)。

実施例4:ヒト化MABL-1抗体及びヒト化MABL-2抗体由来一本鎖Fvの作製

(1) ヒト化MABL-2抗体一本鎖Fv(HL5)の作製

5 merのペプチドリンカーを有し、N末端より [H鎖] ー [L鎖] の順となるようにV領域を連結したヒト化MABL-2抗体一本鎖Fv(HL5)を次の様にして作製した。ヒト化MABL-2抗体H鎖V領域、及びヒト化MABL-2抗体L鎖V領域をそれぞれPCR法にて増幅し、連結することにより、ヒト化MABL-2抗体HL5を作製した。ヒト化MABL-2抗体HL5の作製のために 4 個のPCRプライマー(A ~ D)を使用した。プライマーA、Cはセンス配列を有し、プライマーB、Dはアンチセンス配列を有する。

[0118]

H鎖V領域のための前方プライマーSal-huHS(プライマーA、配列番号68)は、H鎖V領域のN末端をコードするDNAにハイプリダイズし且つSal I 制限酵素認識部位を有するように設計した。H鎖V領域のための後方プライマーhuMHAS-A(プライマーB、配列番号69)は、H鎖V領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし且つリンカーとオーバーラップするように設計した。

[0119]

L鎖V領域のための前方プライマーK5-huLgS(プライマーC、配列番号70)は、H鎖V 領域のC末端をコードするDNAにハイブリダイズし、Gly Gly Gly Gly Ser (配列番号72) からなる5merリンカー領域をコードするDNA配列を含み、且つ L鎖V領域のN末端をコードするDNAにオーバーラップするように設計した。L鎖V領域のための後方プライマーNothuLAS(プライマーD、配列番号:71)は、L鎖V領域のC 末端をコードするDNAにハイブリダイズし2個の転写停止コドン及びNot I 制限酵素認 識部位を有するように設計した。

第一PCR段階においてA/B、C/Dのプライマーの組み合わせにて2つの反応を行い、各 PCR生成物(huM2Db-1およびhuM2Db-2)を精製した。第一PCRから得られた2つのP CR生成物をそれら自体の相補性によりアッセンブルさせ、プライマーA及びDを加えて 、ヒト化MABL-2抗体IIL5をコードする全長DNAを増幅した(第二PCR)。なお、第一 PCRにおいては、ヒト化MABL-2抗体H鎖V領域をコードするプラスミドHEF-huM2H2.1第3 (実施例1を参照)、及びヒト化MABL-2抗体L鎖V領域をコードするプラスミドHEF-huM2L 2.1#1 (実施例1を参照)をそれぞれ鋳型として用いた。

第一PCR段階において、50 mLの反応混合液に各PCRプライマーをそれぞれ20 pmol、0 .2 mmol/LのdNTP、1 mmol/L MgSO4、5 ngの鋳型DNA並びに1 UのKOD -Plus- を含む条件で 、添付緩衝液を使用して94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイク ルで35回行い、次に68℃で7分間インキュベートした。

PCR生成物A-B (huM2Db-1) 及びC-D (huM2Db-2) を1.2%アガロースゲル電気 泳動により分離精製し、第二PCRでアッセンブルした。第二PCRにおいて、鋳型とし て1mLのhuM2Db-1及び1mLのhuM2Db-2、2 UのKOD -Plus-を含有する100 mLの反応混合液を9 ・4℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで5回インキュベートし 、68℃で5分間インキュベートした後、各PCRプライマーを40 pmolずつ添加した。続いて 、第一PCRと同一の条件にて35回のPCRを行い、PCR生成物をQIAquick PCR Purification K it (QIAGEN社製) を用いて精製し、Sal I 及びNot I で消化し、得られたDNA断片をpC ${
m HO\,1-I}$ g s ベクター(${
m W000/53634}$)にクローニングした。なお、本発現ベクター p C HO1-Igsは、哺乳動物細胞分泌発現系に適するマウスIgG1シグナル配列(Natu re, 332, 323-327, 1988) を含んでいる。DNA配列決定の後、ヒト化MABL-2抗体HL5の 正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドをpCHOhuM2Dbと命名した。 本プラスミドpCHOhuM2Dbに含まれるヒト化MABL-2抗体HL5の塩基配列及びアミノ酸配列を 配列番号73に示す。

[0123]

(2) ヒト化MABL-1抗体一本鎖Fv (HL5) の作製

ヒト化MABL-1抗体HL5を前記ヒト化MABL-2抗体一本鎖Fv(HL5)の作製に従って作製し た。第一PCRにおいては、HEF-huM2H2.1#3の代わりにヒト化MABL-1抗体H鎖V領域をコ ードするプラスミドHEF-huM1H2.1#1(実施例2を参照)、及びHEF-huM2L2.1#1の代わりに ヒト化MABL-1抗体抗体L鎖V領域をコードするプラスミドHEF-huM1L2.1#1(実施例 2 を参 照)を使用し、PCR生成物huM1Db-1およびhuM1Db-2を得た。これらを用いた第二PCR により、ヒト化MABL-1抗体HL5の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラ スミドpCHOhuM1Dbを得た。本プラスミドpCHOhuM1Dbに含まれるヒト化MABL-1抗体HL5の塩 基配列及びアミノ酸配列を配列番号74に示す。

実施例 5 : 2 つのH鎖 V領域及び 2 つの L鎖 V領域を含む s c (F v) 2 の作製

(1)ヒト化MABL-2抗体sc(Fv)2発現プラスミドの構築

5 mer、15 mer、5 merのペプチドリンカーを有し、N末端より [H鎖] - [L鎖] - [H鎖] - [L鎖] の順となるようにV領域を連結したヒト化MABL-2抗体sc(Fv)2を 発現するプラスミドを作製するため、前述のPCR生成物huM2Db-1およびhuM2Db-2を以下 に示す通りPCR法により更に修飾し、得られたDNA断片をpCHO1-Igsベクタ ーに導入した。

ヒト化MABL-2抗体sc(Fv)2の作製のために前述のPCRプライマーA~Dに加え、2個 のPCRプライマーE、Fを使用した。プライマーEはセンス配列を有し、プライマーFは アンチセンス配列を有する。

[0125]

H鎖V領域のための前方プライマーX15huHS(プライマーE、配列番号75)は、以下に . 記載の15merリンカーの一部とオーバーラップし、且つH鎖V領域のN末端をコードする DNAにハイブリダイズするように設計した。また、L鎖V領域のための後方プライマー X15huLAS(プライマーF、配列番号76)は、L鎖V領域のC末端をコードするDNAにハ イプリゲイズし且つC1g G1g G1g G1g G1g G1g Gly Ser Gly Gly Gly Ser (配列番号77) からなる15 merリンカー領域をコードするDNA配列にハイブリダイズするように設計した。

第一PCR段階においてC/F、E/Bのプライマーの組み合わせにて2つの反応を行い、各 PCR生成物(huM2Db-3およびhuM2Db-4)を精製した。なお、第一PCRにおいては、ヒ ト化MABL-2抗体L鎖V領域をコードするPCR生成物huM2Db-2(実施例4を参照)、及び ヒト化MABL-2抗体H鎖V領域をコードするPCR生成物huM2Db-1(実施例4を参照)をそ れぞれ鋳型として用いた。第二PCRにおいて、前述のhuM2Db-1とhuM2Db-3、およびhuM2 Db-2とhuM2Db-4の組み合わせでそれら自体の相補性によりアッセンブルさせた。次にプラ イマーAとF、およびEとDを各々に加えて、ヒト化MABL-2抗体sc(Fv)2をコードする2 つの断片DNA(huM2Db-13とhuM2Db-24)を増幅した(第二PCR)。

第一PCR段階において、50 凪の反応混合液に各PCRプライマーをそれぞれ20 pmol、0 .2 mmol/LのdNTP、1 mmol/L MgSO4、各1 mLの鋳型DNA並びに1 UのKOD -Plus- を含む条件 で、添付緩衝液を使用して94℃にて15秒間、50℃にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイ クルで35回行い、次に68℃で7分間インキュベートした。

PCR生成物C−F (huM2Db-3) 及びE−B (huM2Db-4) を1.2%アガロースゲル電気 泳動により分離精製し、第二PCRでhuM2Db-1及びhuM2Db-2とともにアッセンブルに用い た。第二PCRにおいて、鋳型として各1mLのhuM2Db-1とhuM2Db-3あるいは各1mLのhuM2Db -2とhuM2Db-4、2 UのKOD -Plus-を含有する100 mLの反応混合液を94℃にて15秒間、50℃ にて30秒間、68℃にて1分間の温度サイクルで5回インキュベートし、68℃で5分間インキ ュベートした後、各PCRプライマーを40 pmolずつ添加した。続いて、第一PCRと同一の条 件にて35回のPCRを行い、PCR生成物をQIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN社製) を 用いて精製し、huM2Db-13をSal I 及びBamH I で、huM2Db-24をBamH I 及びNot I で消化し、 得られたDNA断片をpCHO1-Igsベクターにクローニングした。DNA配列決定 の後、ヒト化MABL-2抗体sc(Fv)2の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプ ラスミドをpCHOhuM2scDbと命名した。本プラスミドpCHOhuM2scDbに含まれるヒト化MABL-2 抗体sc(Fv)2の塩基配列及びアミノ酸配列を配列番号78に示す。

[0129](3)ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2発現プラスミドの構築

5 mer、15 mer、5 merのペプチドリンカーを有し、N末端より [H鎖] — [L鎖] — [H鎖] - [L鎖] の順となるようにV領域を連結したヒト化MABL-1 抗体sc(Fv)2を 発現するプラスミドを作製するため、前記ヒト化MABL-2抗体sc(Fv)2発現プラスミ ドの構築に従い、行った。

第一PCRにおいては、PCR生成物huM2Db-2の代わりにヒト化MABL-1抗体L鎖V領域 をコードするPCR生成物huM1Db-2、及びPCR生成物huM2Db-1の代わりにヒト化MABL-1 抗体H鎖V領域をコードするPCR生成物huM1Db-1を使用し、ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2 の正しいアミノ酸配列をコードするDNA断片を含むプラスミドpCHOhuM1scDbを得た。本 プラスミドpCHOhuM1scDbに含まれるヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2の塩基配列及びアミノ酸配 列を配列番号79に示す。

[0131]

(4) СНО安定産生細胞株の樹立

前記MABL-2 抗体HL5及びsc(Fv)2、MABL-1抗体HL5及びsc(Fv)2の恒常的発現CHO細胞株を樹立するため、pCHOhuM1Db、pCHOhuM1scDb、pCHOhuM2Db pCHOhuM2Db pCHOhuM2D

[0132]

各ベクターを、Gene Pulser装置(BioRad社製)を用いてエレクトロポレーションによりこ日の細胞に形質転換した。DNA($10\mu g$)とPBSに懸濁したCHO細胞(1×10^7 細胞/mL)の0.75 mLを混合したものをキュベットに加え、1.5kV、 $25\mu F$ の容量にてパルスを与えた。室温にて10分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を、10%のウシ胎児血清を含有する核酸含有 α -MEM培地(GIBCO BRL社製)に加え培養した。一夜培養後、培養上清を除去し、PBSにてリンスした後、10%のウシ胎児血清を含有する核酸不含 α -MEM培地(GIBCO BRL社製)を加え培養した。結合標的とする可溶型ヒトCD47をBIACOREセンサーチップCM5(Biacore AB)にアミンカップリング法で固定化し、選択培養により得られたクローンから回収した培養上清をこのセンサーチップへ注入した。このときの結合量から発現濃度を定量し、高発現のクローンをヒト化MABL-1および-2抗体由来のHL5及びsc(Fv)2の産生細胞株として選択した。10nM methotrexate(SIGMA社製)を含む無血清培地CHO-S-SFM II(GIBCO BRL社製)にて培養後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去して回収培養上清を得た。

[0133]

(5) ヒト化MABL-1とヒト化MABL-2のHL5及びsc(Fv)2の精製

前記(4)で得られた培養上清から、イオン交換クロマトグラフィー、ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー、ゲルろ過クロマトグラフィーの3つの工程によりヒト化MAB L-1とヒト化MABL-2のそれぞれHL5及びsc(Fv)2の精製(計4種類)を行った。いずれの4種類の抗体も全く同じ方法で精製をした。ヒト化MABL-1及びヒト化MABL-2の違い、HL5及びsc(Fv)2の違いにより、精製結果はほとんど変わらなかった。このため精製方法についてはまとめて記載した。図はヒト化MABL-1抗体HL5の場合の精製例のみを示した。

[0134]

培養上清は、0.02% Tween20を含む20 mM 酢酸ナトリウム緩衝液、pH 5.5で2倍に希釈した後、1 M酢酸でpHを5.5に調整した。この後、0.02% Tween20を含む20 mM 酢酸ナトリウム緩衝液、pH 5.5で平衡化したSP Sepharose Fast Flow column(アマシャムバイオサイエンス)にかけ、同緩衝液でカラムを洗浄後、同緩衝液中0 Mから0.6 MまでのNaClの直線濃度勾配で、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS-PAGEで分析し、HL5及Vsc(Fv)2を含む画分を集めた(図14)。

[0135]

第一工程で得られたHL5及びsc(Fv)2 画分は、 $0.1\,M$ NaOHによりpH $6.0\sim6.5$ の範囲内に調整した後、それぞれ0.02% Tween20を含む $10\,m$ Mリン酸緩衝液、pH 7.0で平衡化したハイドロキシアパタイトカラム(BIO-RAD、タイプI、 $20\,m$)に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、リン酸緩衝液濃度を $200\,m$ Mまで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS-PAGEで分析し、目的のポリペプチドが含まれる画分を集めた(図15)。

[0136]

第二工程で得られた各画分をそれぞれ $Centriprep\ YM-10(ミリポア)$ で濃縮し、 $0.02\%\ Tw$ $een20及び0.15\ M\ NaClを含む20\ mM酢酸緩衝液、pH 6.0で平衡化した<math>HiLoad\ 26/60\ Superd$ $ex\ 200\ pg\ column(アマシャムバイオサイエンス)に添加した。それぞれメインピークとして溶出した画分を精製画分とした(図16)。<math>HL5$ は $s\ c\ (F\ v)_2$ とほとんど同じ位置に溶出され、HL5のモノマーと考えられる分子は認められなかった。

[0137]

精製した4種類のヒト化MABL-1抗体HL5およびsc(Fv)2、ヒト化MABL-2抗体HL5およびsc(Fv)2は、Superdex 200 PC 3.2/30 column(アマシャムバイオサイエンス)を使用し分析ゲル

ろ過を行った。いずれもシングルピークで、ヒト化MABL-1抗体HL5およびsc(Fv)2は見かけ 上の分子量は約42 kDaを、ヒト化MABL-2抗体HL5およびsc(Fv)2は、見かけ上の分子量約40 kDaを示した(図17)。以上のことから、ヒト化MABL-1,2抗体のHL5は一本鎖Fvの二分 子からなるダイマーで、ヒト化MABL-1,2抗体sc(Fv)2は一本鎖F v のモノマーであること が分かった。

とト化MABL-1抗体HI5は還元と非環元条件SDS-PAGE分析の結果、両条件ともmonomerの分 [0138] 子量位置(約30 kDa)に単一のバンドを示した。ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2は、還元と非 還元の両条件でmonomerの分子量位置(約55 kDa)に単一のバンドを示した(図18)。ヒ ト化MABL-2抗体HL5およびsc(Fv)2についても還元と非還元条件SDS-PAGE分析の結果、ヒト 化MABL-1抗体と全く同様の結果が得られた。 (図19) 。以上のことから、ヒト化MABL-1,2 抗体HL5は分子間にはS-S架橋はなく、非共有結合性ダイマーを形成していることが分かっ た。

実施例6:ヒト化MABL-1抗体HL5及びsc(Fv)2、ヒト化MABL-2抗体HL5及 びsc(Fv)₂ のin vitro でのアポトーシス誘起効果

ヒトCD47遺伝子を導入したL1210細胞、MOLT4細胞(ATCC)、JOK-1細胞(林原生物化学 研究所 藤崎細胞センター)を用い、ヒト化MABL-1抗体HL5およびsc(Fv)2、ヒト化MABL-2 抗体HL5およびsc(Fv)2のアポトーシス誘起作用をAnnexin-V(ロシュ・ダイアグノスティ クス) 染色により検討した。細胞1 x 10⁵個に、各抗体を50 nmol/Lから10倍希釈ずつ0.00 5 nmol/Lまで、もしくは抗体の代わりにPBS(-)を添加し、24時間培養した。その後、Anne xin-V染色を行い、FACSCaribur装置 (BECTON DICKINSON) にて蛍光強度を測定した。その 結果、いずれの細胞においても細胞死を誘導した。図20にMOLT4細胞における結果を示し た。

実施例 7:ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2の白血病モデル動物での薬効試験

(1) ヒト白血病マウスモデルの作製

ヒト白血病マウスモデルは以下のように作製した。SCIDマウス(日本クレア)を用 いてJOK-1細胞(林原生物化学研究所 藤崎細胞センター)をRPMI1640培地(GIB CO BRL社製) で 2.5×10^7 個/mLになるように調製した。あらかじめ前日抗アシアロG M1抗体(和光純薬社製、1バイアルを5mLで溶解)100μLを皮下投与したSCID マウス (オス、6週齢) (日本クレア) に上記JOK-1細胞懸濁液 2 0 0 μL (5× 1 0 ⁶ 個 /マウス) を尾静脈より注入した。

[0139]

(2) 投与抗体の調製

ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2を投与当日、濾過滅菌したPBS(-)を用いて、1 m g/mL、になるように調製し、投与試料とした。

(3) 抗体投与

(1) で作製したヒト白血病マウスモデルに対し、JOK-1細胞移植後3日目より、1日 2回、5日間、上記(2)で調製した投与試料を10 mL/kgにて、尾静脈より投与した。陰 性対照として、濾過滅菌したPBS (-) を同様に1日2回、5日間、10 mL/kgにて、尾 静脈より投与した。いずれの群も、1群7匹で行った。

(4) 抗腫瘍効果の評価

ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2のヒト白血病マウスモデルにおける抗腫瘍効果について は生存期間で評価した。その結果、図21に示すとおり、ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2投 与群ではPBS(一)投与群と比較して生存期間の延長が認められた。

以上より、ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2がヒト白血病マウスモデルに対して、抗腫瘍 効果を有することが示された。この抗腫瘍効果は、当該ヒト化抗体が有するアポトーシス 誘起作用に基づくと考えられる。

実施例8:S-S結合導入ヒト化MABL-2 HL5の作製

(1) ヒト化MABL-2抗体HL5へのS-S結合配列導入

実施例4で構築したヒト化MABL-2抗体HL5の2ヶ所のアミノ酸をシステイン残基に変換し 、DiabodyのS-S結合による安定化のための実験を行った(図22)。

以下に、(i)Cys44(VH) / Cys 100(VL)、(ii)Cys 105(VH) / Cys 43(VL)の組み合わせで [0141] の2種のS-S体構築のためのプライマー配列を示す。

Ctcgaggaattcccaccatgggatggagctgtatcatcc 5F44-100 (共通) (配列番号80)

Gggggcctgtcgcagccagtgaataac 5R44-100 (配列番号81)

Gggcagtcagtgtatacggccgtgtcgtcagatctgagactgctc 5R105-43 (配列番号82)

Gggcaatgccttgagtggatgggatatatttatcc 3F44-100 (配列番号83)

Tcattatttgatctcaagcttggtcccgcagccaaacgtgtacggaacatgtgt 3R44-100 (配列番号84)

Tactattgtgctagagggggttactatacttacgacgactggggctgcgcaaccctggtcacagtctc MF105-43 (配列番号85)

Gggcttctgcagataccaatgtaaataggtctttc MR105-43 (配列番号86)

Gggcagtgcccaagactcctgatctacaaagtttcc 3F105-43 (配列番号87)

Tcattatttgatctcaagcttggtcccctggccaaac 3R105-43 (配列番号88)

PCR反応はKODポリメラーゼ(東洋紡)、鋳型としpCHOhuM2Dbを用い、94℃、1分の変性 後、98℃ 30秒、65℃ 2秒、74℃ 30秒を30サイクル行った。

- (i)Cys44(VH) / Cys 100(VL)用の変異の導入は、5F44-100 / 5R44-100、3F44-100 / 3R44 -100のプライマーの組み合わせでPCR反応を行い、pBluescriptSK+(Stratagene社)のSma I部位に3'側断片、5'断片の順にRapid DNA ligation kit (Roche社)を用いて逐次連結 した。
- (ii)Cys 105(VH) / Cys 43(VL)用の変異の導入は、5F44-100 / 5R105-43、MF105-43 / MR 105-43、3F105-43 / 3R105-43のプライマーの組み合わせでPCRを行い、5F44-100 / 5R105 -43、3F105-43 / 3R105-43で得たPCR断片をpBluescriptSK+のSmaI部位に逐次連結し、そ の後5R105-43およびMF105-43に予め保存的変異を導入してデザインしたBsT107I部位とSma I部位を利用してMF105-43 / MR105-43断片を連結して得た。構築したそれぞれのプラスミ ドを大腸菌DH5a株(東洋紡社)に導入し、得られた組換え大腸菌からプラスミドを精製(QI AGEN社) し、ABI3100 Genetic Analyzerで解析を行った。

得られたCys44(VH) / Cys 100(VL)およびCys 105(VH) / Cys 43(VL)は、以下、ヒト化M ABL-2 HL5 SS44およびMABL-2 HL5 SS105と呼ぶものとする。なお、MABL-2 HL5 SS44の塩 基配列とアミノ酸配列をそれぞれ配列番号89と配列番号90に、MABL-2 HL5 SS105の塩基配 列とアミノ酸配列をそれぞれ配列番号91と配列番号92に示す。

動物細胞発現用に、SS44およびSS105の遺伝子をpBluescriptSK+よりBamHI、XhoIで切り 出し、発現ベクターpcDNA3.1(Hygro-) (Invitrogen社) の同部位に連結した。これらをph MABL2(SS44)およびphMABL2(SS105)と呼ぶものとする。

[0144] (2) CHO (DXB11) 細胞を用いたS-S結合導入ヒト化MABL-2 HL5の生産細胞の作製 phMABL2(SS44)およびphMABL2(SS105)のそれぞれ10mgを4×10⁶細胞のCHO細胞 (DXB11) へとエレクトロポレーション法[サイトテクノロジー(Cytotechnology), 3, 133 (1990)] により導入した。導入後細胞は50 mLのaMEM-FBSに縣濁し、95ウェルプレート (Corning社) 5枚にウェルあたり100 mLずつ分注した。5%CO2インキュベーター内で37℃、24時間培養 した後、培地を100mg/mLのHygromycinBを含むaMEM-FBSに代え、さらにHygromaycinB濃度 を段階的に200 mg/mL、400mg/mLに上げ、選抜を行った。

[0145]

得られた耐性株はさらにDHFR遺伝子増幅系を利用して抗体生産量を増加させる目的でMT

X (SIGMA社製) を10 nM MTX、400 mg/mL HygromaycinB含むaMEM-FBSで2週間培養を行い、10 nM MTX耐性を示す形質転換体を得た。増殖が認められたウェルの形質転換株は、さらにMTX濃度を50 nM、100 nM、200 nMに上げ、最終的に400 mg/mLのHygromacinB、200 nMのMTXを含むaMEM-FBS培地中で培養した。結合標的とする可溶型ヒトCD47をBIACOREセンサーチップCM5(Biacore AB)にアミンカップリング法で固定化し、選択培養により得られたクローンから回収した培養上清をこのセンサーチップへ注入した。このときの抗体結合量から発現濃度を定量し、高発現のクローンをヒト化MABL-2 HL5 SS44およびSS105の産生細胞株として選択した。

[0146]

3) S-S結合導入ヒト化MABL-2 HL5の生産細胞の培養

上記(2)で得られたヒト化MABL-2 HL5 SS44およびSS105の産生細胞株を100 nM MTX、400 mg/mL Hygromycin Bを含む無血清培地CHO-S-SFII(GIBCO BRL社製)で100 mLのスピナーフラスコで2週間培養し、馴化を行った。馴化した細胞は拡大培養のため、1 L(培地量700 mL、)または8 Lスピナーフラスコ(培地量6 L)にそれぞれ 1×10^7 、 1×10^8 の細胞を巻き込み、3 または7 日間培養して、培養上清を回収した。

[0147]

(4) S-S結合導入ヒト化MABL-2 HL5の精製

上記(3)で得られた培養上清から、イオン交換クロマトグラフィー、ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー、ゲルろ過クロマトグラフィーの3つの工程によりヒト化MAB L-2HL5のSS44及びSS105精製(2種類)を行った。いずれの2種類の抗体も全く同じ方法で精製をしたが、精製結果に違いはほとんど見られなかったため、区別せずに記述した。

[0148]

培養上清は、0.02% Tween20を含む20 mM 酢酸ナトリウム緩衝液、pH 5.5で2倍に希釈した後、1 M酢酸でpHを5.5に調整した。この後、0.02% Tween20を含む20 mM 酢酸ナトリウム緩衝液、pH 5.5で平衡化したSP Sepharose Fast Flow column(アマシャムバイオサイエンス)にかけ、同緩衝液でカラムを洗浄後、同緩衝液中0 Mから0.6 MまでのNaClの直線濃度勾配で、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS-PAGEで分析し、ヒト化MABL-2HL5のSS44及びSS105を含む画分を集めた。

[0149]

第一工程で得られたヒト化MABL-2HL5のSS44およびSS105は、 $0.1\,M$ NaOHによりpH $6.0\sim6.5$ の範囲内に調整した後、それぞれ0.02% Tween20を含む $10\,m$ リン酸緩衝液、pH 7.0で平衡化したハイドロキシアパタイトカラム (BIO-RAD、タイプI、 $20\,m$)に添加し、同緩衝液でカラムを洗浄後、リン酸緩衝液濃度を $200\,m$ まで直線的に上げ、カラムに吸着したポリペプチドを溶出した。得られた画分をSDS-PAGEで分析し、目的のポリペプチドが含まれる画分が含まれる画分を集めた。

[0150]

第二工程で得られた各画分をそれぞれ $Centricon\ YM-10(ミリポア)$ で濃縮し、 $0.02\%\ Twe\ en20及び0.15\ M\ NaClを含む20\ mM酢酸緩衝液、<math>pH\ 6.0$ で平衡化した $pH\ 6.0$ で平衡化した $Hi\ Load\ 16/60\ Superdex\ 200\ pg\ column(アマシャムバイオサイエンス)に添加した。得られた画分を<math>SDS-PAGE$ で分析し目的のポリペプチドが含まれるメインピークを精製画分とした

[0151]

精製した2種類のヒト化MABL-2HL5のSS44およびSS105は、Superdex 200 PC 3.2/30 colu m(アマシャムバイオサイエンス)を使用し分析ゲルろ過を行った。いずれもシングルピークで、見かけ上の分子量約40 kDaを示した(図23)。

[0152]

ヒト化MABL-2HL5のSS44およびSS105は還元と非還元条件SDS-PAGE分析の結果、還元条件ではmonomerの分子量位置(約26 kDa)に単一のバンドを示し、非還元条件ではdimerの分子量位置(約45 kDa)に単一のバンドを示した(図24)。以上のことから、ヒト化MABL-2 HL5のSS44およびSS105は一本鎖Fvの2分子がS-S架橋で結合したダイマーであることが分

かった。

実施例 9:S-S結合導入ヒト化MABL-2 抗体HL5のin vitro でのアポトーシス誘起効果

ヒトCD47遺伝子を導入したL1210細胞、JOK-1細胞(林原生物化学研究所 藤崎細胞センター)を用い、S-S結合導入ヒト化MABL-2抗体HL5のアポトーシス誘起作用をAnnexin -V(ロシュ・ダイアグノスティクス)染色により検討した。細胞1 x 10^5 値に、各抗体を5 0 nmol/Lから10倍希釈ずつ0.005 nmol/Lまで、もしくは抗体の代わりにPBS(-)を添加し、24時間培養した。その後、Annexin-V染色を行い、FACSCaribur装置(BECTON DICKINSON)にて蛍光強度を測定した。その結果、いずれの細胞にも細胞死を誘導した。図25にヒト化MABL-2 HL5 SS44のヒトCD47遺伝子を導入したL1210細胞に対するアポトーシス誘導効果の結果を示した。

【図面の簡単な説明】

[0153]

【図1】図1は、ヒト化H鎖バージョン1.1、1.2、1.3とキメラL鎖を組み合わせた抗体は、キメラ抗体と同程度のヒトIAP結合活性を有することを示すグラフである。

【図2】図2は、ヒト化H鎖バージョン1.1、1.2、1.3とキメラL鎖を組み合わせた抗体はMABL-2による結合阻害活性ではバージョン1.2、1.3はキメラ抗体とほぼ同等の阻害活性を有することを示すグラフである。

【図3】図3は、ヒト化H鎖バージョン1.4、1.5とキメラL鎖を組み合わせた抗体の結合活性はキメラ抗体およびバージョン1.3と同等であることを示すグラフである。

【図4】図4は、ヒト化H鎖バージョン1.4、1.5とキメラL鎖を組み合わせた抗体の結合阻害活性はキメラ抗体およびバージョン1.3より弱いことを示すグラフである。

【図5】図5は、ヒト化H鎖バージョン2.1はキメラ抗体とほぼ同等のMABL-2による結合阻害活性を有することを示すグラフである。

【図 6 】図6は、ヒト化L鎖バージョン1.1、1.2、1.3とキメラH鎖を組み合わせた抗体は三種ともキメラ抗体より弱いヒトIAPに対する結合活性を示すグラフである。

【図7】図7は、ヒト化L鎖バージョン1.1、1.2、1.3とキメラH鎖を組み合わせた抗体はMABL-2による結合阻害活性ではいずれもキメラ抗体に比べて弱いことを示すグラフである。

【図8】図8は、ヒト化L鎖バージョン1.4、1.5とキメラH鎖を組み合わせた抗体のうちバージョン1.4はキメラ抗体と同様な結合活性を有することを示すグラフである。

【図9】図9は、ヒト化L鎖バージョン1.4、1.5とキメラH鎖を組み合わせた抗体のうちバージョン1.4は結合阻害活性についてもキメラ抗体に近づいたことを示すグラフである。

【図10】図10は、ヒト化L鎖バージョン2.1とキメラH鎖を組み合わせた抗体は、キメラ抗体と同程度のMABL-2による結合阻害活性を有することを示すグラフである。

【図11】図11は、ヒト化H鎖バージョン2.1とヒト化L鎖バージョン2.1を組み合わせたヒト化MABL-2抗体は、キメラ抗体と同程度のMABL-2による結合阻害活性を有することを示すグラフである。

【図12】図12は、ヒト化H鎖バージョン2.1とヒト化L鎖バージョン2.1を組み合わせたヒト化MABL-1抗体は、キメラ抗体と同程度のMABL-1による結合阻害活性を有することを示すグラフである。

【図13】図13Aは、ヒト化MABL-1抗体、図13Bは、ヒト化MABL-2抗体がヒトIAP遺伝子を導入したL1210細胞に細胞死を誘導することを示すグラフである。

【図14】図14は、ヒト化MABL-1 抗体HL5産生CHO細胞の培養上清をSP-Sepharose F. F. columnにより精製した際のクロマトグラムである。網目をかけた部分は精製画分として次工程で使用したことを示す。

【図15】図15は、ヒト化MABL-1 抗体HL5の精製過程において、SP-Sepharose F.F. columnで得られた画分をHydroxyapatite columnにより精製した際のクロマトグラム

である。網目をかけた部分は精製画分として次工程で使用したことを示す。

【図16】図16は、ヒト化MABL-1 抗体HL5の精製過程において、Hydroxyapatite columnで得られた画分をSuperdex200 columnにより精製した際のクロマトグラムである。網目をかけた部分を最終精製標品と回収したことを示す。

【図17】図17は、精製した4種類のヒト化MABL-1抗体HL5およびsc(Fv)2、ヒト化MABL-2抗体HL5およびsc(Fv)2の、Superdex 200 columnにより分析ゲルろ過の結果を示す。いずれもシングルピークで、ヒト化MABL-1抗体HL5およびsc(Fv)2は見かけ上の分子量は約42 kDaを、ヒト化MABL-2抗体HL5およびsc(Fv)2は、見かけ上の分子量約40 kDaを示した。

【図18】図18は、精製したヒト化MABL-1抗体HL5およびsc(Fv)2の還元と非還元条件 SDS-PAGE分析の結果を示す。HL5は両条件ともmonomerの分子量位置(約30 kDa)に単一のバンドを示し、sc(Fv)2は両条件ともmonomerの分子量位置(約55 kDa)に単一のバンドを示した。

【図19】図19は、精製したヒト化MABL-2抗体HL5およびsc(Fv)2の還元と非還元条件 SDS-PAGE分析の結果を示す。HL5は両条件ともmonomerの分子量位置(約30 kDa) に単一のバンドを示し、sc(Fv)2は両条件ともmonomerの分子量位置(約55 kDa) に単一のバンドを示した。

【図 2 0 】図20は、ヒト化MABL-2抗体HL5及び $sc(Fv)_2$ 、ヒト化MABL-1抗体HL5及び $sc(Fv)_2$ がMOLT4細胞に細胞死を誘導することを示すグラフである。

【図21】図21は、ヒト化MABL-1抗体sc(Fv)2がヒト白血病マウスモデルにおいて、延命効果を有することを示した図である。

【図22】図22は、S-S結合導入ヒト化MABL-2 HL5の作製を示す模式図である。

【図23】図23は、精製したヒト化MABL-2抗体HL5 SS44およびSS105のSuperdex 200 columnにより分析ゲルろ過の結果を示す。いずれもシングルピークで、見かけ上の分子量約40 kDaを示した。

【図24】図24は、精製したヒト化MABL-2抗体HL5 SS44およびSS105の還元と非還元条件SDS-PAGE分析の結果を示す。SS44およびSS105は還元条件でmonomerの分子量位置(約26 kDa)に単一のバンドを示し、非還元条件でdimerの分子量位置(約45 kDa)に単一のバンドを示した。

【図25】図25は、ヒト化MABL-2 HL5 SS44およびヒト化MABL-2 HL5 がヒトIAP遺伝子を導入したL1210細胞に細胞死を誘導することを示すグラフである。

```
【配列表】
<110> 中外製薬株式会社
<120> ヒト化抗CD47抗体
<130> 032175
<160> 92
<210> 1
<211> 133
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 1
cccaagcttc caccatggaa tggagctgga tatttctctt cctcctgtca ggaactgcag
                                                                     60
gtgtccactc ccaggtgcag ctggtgcagt ctggggctga ggtgaagaag cctggggcct
                                                                     120
cagtgaaggt ttc
                 133
 <210> 2
 <211> 133
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 2
 ggcttgagtg gatgggatat atttatcctt acaatgatgg tactaagtat aatgagaagt
                                                                      60
 tcaaggacag agtcacgatg acccgggaca cgtccacgag cacagtctac atggagttga
                                                                     120
 gcagtctcag atc
 <210> 3
 <211> 133
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
  <400> 3
 tgtaaggata aatatatccc atccactcaa gcccttgtcc aggggcctgt cgcacccagt
                                                                       60
 gaataacatg gttggcgaag gtgtatccag atgccttaca ggaaaccttc actgaggccc
                                                                      120
  caggettett cac 133
  <210> 4
  <211> 133
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 4
  cgcggatcca ctcacctgag gagacggtga ccagggttcc ttggccccag tcgtcgtaag
                                                                        60
  tatagtaacc ccctctagca caataataga cggccgtgtc ctcagatctg agactgctca
                                                                       120
                   133
  actccatgta gac
  <210> 5
  <211> 23
  <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
```

```
<220>
<400> 5
                            23
cccaagcttc caccatggaa tgg
<210> 6
<211> 23
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400>6
                            23
cgcggatcca ctcacctgag gag
<210> 7
<211> 424
<212> DNA
 <213> Mouse, Human
 <400> 7
 atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt 48
 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
 gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag 96
 Val His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
          -1
 cct ggg gcc tca gtg aag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
                          20
 gcc aac cat gtt att cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
 Ala Asn His Val Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
 gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
 Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                                                            60
                   50
  gag aag ttc aag gac aga gtc acg atg acc cgg gac acg tcc acg agc 288
  Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Arg Asp Thr Ser Thr Ser
               65
  aca gtc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gag gac acg gcc gtc 336
  Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
                               85
           80
  tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
  Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                                               105
                          100
       95
  gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca ggt gag tgg atc cgc g 424
  Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
                       115
  110
  <210> 8
  <211> 40
  <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
```

```
<400> 8
gacagagtca cgatgacctc agacacgtcc acgagcacag
<210> 9
<211> 18
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 9
                      18
ggtcatcgtg actctgtc
<210> 10
<211> 424
<212> DNA
<213> Mouse, Human
<400> 10
atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt
Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag
Val His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
         -1
              1
cct ggg gcc tca gtg aag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
     15
gcc aac cat gtt att cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
Ala Asn His Val Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
 30
gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                 50
                                      55
gag aag ttc aag gac aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc acg agc 288
Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Thr Ser
             65
aca gtc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gag gac acg gcc gtc 336
Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
                                                  90
         80
                              85
tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
     95
                        100
                                             105
gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca ggt gag tgg atc cgc g 424
Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
110
                    115
<210> 11
<211> 40
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 11
```

```
gcatctggat acaccttcac caaccatgtt attcactggg
<210> 12
<211> 18
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 12
                      18
gaaggtgtat ccagatgc
<210> 13
<211> 424
<212> DNA
 <213> Mouse, Human
 <400> 13
 atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt
 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
 gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag
 Val His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
                                                   10
          -1
               1
 cct ggg gcc tca gtg aag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
                                            . 25
      15
 acc aac cat gtt att cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
 Thr Asn His Val Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
                       35
  30
 gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
 Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                                       55
                   50
  gag aag ttc aag gac aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc acg agc 288
  Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Thr Ser
                                    70
               65
  aca gtc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gag gac acg gcc gtc 336
  Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
                               85
           80
  tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
  Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                           100
       95
  gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca ggt gag tgg atc cgc g 424
  Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
                       115
   110
   <210> 14
   <211> 39
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
   <400> 14
```

aatgagaagt tcaaggacaa agtcacgatg acctcagac

39

```
<210> 15
<211> 18
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 15
                      18
gtccttgaac ttctcatt
<210> 16
<211> 424
<212> DNA
<213> Mouse, Human
<400> 16
atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt 48
Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag
Val His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
          -1
 cct ggg gcc tca gtg aag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
                          20
 gcc aac cat gtt att cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
 Ala Asn His Val Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
 gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
 Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                                                           60
                  50
 gag aag ttc aag gac aaa gtc acg atg acc tca gac acg tcc acg agc 288
 Glu Lys Phe Lys Asp Lys Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Thr Ser
                                                       75
                                   70
               65
 aca gtc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gag gac acg gcc gtc 336
 Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
                               85
           80
  tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
  Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                          100
       95
  gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca ggt gag tgg atc cgc g 424
  Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
                      115
  110
  <210> 17
  <211> 39
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 17
  ttcaaggaca gagtcacgct gacctcagac acgtccacg
                                                39
```

```
<210> 18
<211> 18
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 18
cgtgactctg tccttgaa
                      18
<210> 19
<211> 424
<212> DNA
<213> Mouse, Human
<400> 19
atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt 48
Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag 96
Val His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
         -1
              1
cct ggg gcc tca gtg aag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
     15
                         20
gcc aac cat gtt att cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
Ala Asn His Val Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
 30
                     35
gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                 50
                                     55
gag aag ttc aag gac aga gtc acg ctg acc tca gac acg tcc acg agc 288
Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Leu Thr Ser Asp Thr Ser Thr Ser
             65
aca gtc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gag gac acg gcc gtc 336
Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val
         80
                             85
tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
     95
                        100
gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca ggt gag tgg atc cgc g 424
Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
110
                    115
<210> 20
<211> 39
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 20
                                              39
gagcagtctc agatctgacg acacggccgt ctattattg
```

```
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 21
                        20
cgtcagatct gagactgctc
<210> 22
<211> 424
<212> DNA
<213> Mouse, Human
<400> 22
atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt 48
Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag 96
Val His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys
          -1
 cct ggg gcc tca gtg aag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
 Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
                          20
      15
 acc aac cat gtt att cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
 Thr Asn His Val Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
                                           40
  30
 gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
 Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                                                           60
                                       55
                   50
 gag aag ttc aag gac aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc acg agc 288
 Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Thr Ser
                                                        75
                                   70
               65
  aca gtc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc 336
 Thr Val Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val
                                                    90
                              85
           80
  tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
  Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                                               105
                          100
       95
  gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca ggt gag tgg atc cgc g 424
  Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
                      115
  110
  <210> 23
  <211> 35
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
   <220>
   <400> 23
   gaagcctgggg cctcagtgcag gtttcctg taagg
                                            35
```

```
<211> 39
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 24
aaccatgtta ttcactggct gcgacaggcc cctggacaa
                                               39
<210> 25
<211> 43
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 25
gatgacctca gacacgtcca tcagcacagc ctacatggag ttg
                                                    43
<210> 26
 <211> 19
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 26
 cactgaggcc ccaggcttc
                         19
 <210> 27
 <211> 18
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 27
 ccagtgaata acatggtt
                        18
 <210> 28
  <211> 49
  <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 28
 cgcggatcca ctcacctgag gagacggtga ccagggttgc ttggcccca
                                                            49
  <210> 29
  <211> 20
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 29
  ggacgtgtct gaggtcatcg
                           20
  <210> 30
  <211> 424
  <212> DNA
```

```
<213> Mouse, Human
<400> 30
atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt
Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag
Val His Scr Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
         -1
cct ggg gcc tca gtg cag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
Pro Gly Ala Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
acc aac cat gtt att cac tgg ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
Thr Asn His Val Ile His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
 gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
 Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                                      55
 gag aag ttc aag gac aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc atc agc 288
 Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser
                                  70
              65
 aca gcc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc 336
 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val
                               85
          80
 tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                          100
  gca acc ctg gtc acc gtc tcc tca ggt gag tgg atc cgc g 424
  Ala Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
                      115
  110
  <210> 31
  <211> 130
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 31
  cccaagette caccatgagg etecetgete ageteetggg getgetaatg etetgggtee
                                                                        60
  caggetecag tggggatgtt gtgatgacte agtetecaet etecetgece gteaecettg
                                                                        120
                130
  gacagccggc
   <210> 32
   <211> 130
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
   <400> 130
   cagcagaggc caggccaatc tccaaggcgc ctaatttata aagtttccaa ccgattttct
                                                                         60
   ggtgtcccag acagattcag cggcagtggg tcaggcactg atttcacact gaaaatcagc
```

130

agggtggagg

```
<210> 33
<211> 130
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 33
ggcgccttgg agattggcct ggcctctgct gaaaccaatg taaataggtc tttccattac
                                                                      60
tgtgcacaag gctctgactt gatctgcagg agatggaggc cggctgtcca agggtgacgg
                                                                     120
             130
gcagggagag
<210> 34
<211> 130
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 34
cgcggatcca ctcacgtttg atctccagct tggtcccctg gccaaacgtg tacggaacat
                                                                       60
gtgtactttg agagcagtaa taaactccaa catcctcagc ctccaccctg ctgattttca
                                                                      120
gtgtgaaatc
              130
 <210> 35
 <211> 23
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 23
                            23
 ccaagette caccatgagg etc
 <210> 36
 <211> 23
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 23
                              23
 cgcggatcca ctcacgtttg atc
 <210> 37
 <211> 412
 <212>
  <213>
  <400> 37
  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca 48
  Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
  ggc tcc agt ggg gat gtt gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc 96
  Gly Ser Ser Gly Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
                                                        10
                    1
               -1
  gtc acc ctt gga cag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
  Val Thr Leu Gly Gln Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                                                    25
                                20
           15
```

```
ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg ttt cag cag agg 192
Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Phe Gln Gln Arg
     30
cca ggc caa tct cca agg cgc cta att tat aaa gtt tcc aac cga ttt 240
Pro Gly Gln Ser Pro Arg Arg Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
 45
tet ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                 65
aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtt gga gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
                                  85
             80
tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
                                                 105
                             100
          95
ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
 Leu Glu Ile Lys
     110
 <210> 38
 <211> 39
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 38
 ccaggccaat ctccaaggct cctaatttat aaagtttcc
                                              39
  <210> 39
  <211> 18
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 39
                        18
  ccttggagat tggcctgg
  <210> 40
  <211> 412
  <212> DNA
  <213> Mouse, Human
  <400> 40
  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca
  Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
  ggc tcc agt ggg gat gtt gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc 96
  Gly Ser Ser Gly Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
  gtc acc ctt gga cag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
  Val Thr Leu Gly Gln Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                                                    25
                                20
   ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg ttt cag cag agg 192
                                                   出証特2004-3119743
```

```
Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Phe Gln Gln Arg
cca ggc caa tct cca agg ctc cta att tat aaa gtt tcc aac cga ttt 240
Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                                     70
                 65
aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtt gga gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
                                 85
tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
                                                 105
                            100
ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
Leu Glu Ile Lys
     110
 <210> 41
 <211> 39
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 41
 gaggatgttg gagtttattt ctgctctcaa agtacacat
                                              39
 <210> 42
 <211> 18
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
  <400> 42
  ataaactcca acatcctc
                       18
  <210> 43
  <211> 412
  <212> DNA
  <213> Mouse, Human
  <400> 43
  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca 48
  Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
  ggc tcc agt ggg gat gtt gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc
  Gly Ser Ser Gly Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
               -1
  gtc acc ctt gga cag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
  Val Thr Leu Gly Gln Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
           15
  ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg ttt cag cag agg 192
  Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Phe Gln Gln Arg
                                                   出証特2004-3119743
```

```
40
                         35
     30
cca ggc caa tot cca agg cgc cta att tat aaa gtt tcc aac cga ttt 240
Pro Gly Gln Ser Pro Arg Arg Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
                     50
tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                 65
aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtt gga gtt tat ttc 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Phe
             80
tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
Leu Glu Ile Lys
    110
<210> 44
<211> 39
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 44
                                              39
aagacctatt tacattggta ccagcagagg ccaggccaa
<210> 45
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 45
                        20
ccaatgtaaa taggtctttc
<210> 46
<211> 412
<212> DNA
<213> Mouse, Human
<400> 46
atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca 48
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
ggc tcc agt ggg gat gtt gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc
Gly Ser Ser Gly Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
             -1
gtc acc ctt gga cag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
Val Thr Leu Gly Gln Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                              20
ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg tac cag cag agg 192
Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Gln Gln Arg
     30
                          35
```

```
cca ggc caa tct cca agg cgc cta att tat aaa gtt tcc aac cga ttt 240
Pro Gly Gln Ser Pro Arg Arg Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
                     50
 45
tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtt gga gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
             80
tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
                                                 105
                             100
         95
ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
Leu Glu Ile Lys
     110
 <210> 47
 <211> 39
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 47
 cctatttac attggtttctg cagaggccag gccaatctc
                                              39
 <210> 48
  <211> 20
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 48
                          20
  gaaaccaatg taaataggtc
  <210> 49
  <211> 412
  <212> DNA
  <213> Mouse, Human
  <400> 49
  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca 48
  Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
  ggc tcc agt ggg gat gtt gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc
  Gly Ser Ser Gly Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
  gtc acc ctt gga cag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
  Val Thr Leu Gly Gln Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                                20
  ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg ttt ctg cag agg 192
   Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Phe Leu Gln Arg
                                                40
                            35
   cca ggc caa tct cca agg cgc cta att tat aaa gtt tcc aac cga ttt 240
                                                   出証特2004-3119743
```

```
Pro Gly Gln Ser Pro Arg Arg Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
                                         55
tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtt gga gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
                                 85
tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
                            100
ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
Leu Glu Ile Lys
    110
 <210> 50
 <211> 40
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 50
 cagaagccag gccagtctcc aagactcctg atctacaaag
                                               40
 <210> 51
 <211> 40
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 51
 ggagactggcc tggcttctg cagataccaa tgtaaatagg
                                               40
 <210> 52
 <211> 412
 <212> DNA
 <213> Mouse, Human
 <400> 52
 atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca
 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
 ggc tcc agt ggg gat gtt gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc
 Gly Ser Ser Gly Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
               -1
  gtc acc ctt gga cag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
  Val Thr Leu Gly Gln Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                               20
           15
  ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg tat ctg cag aag 192
  Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys
                           35
       30
  cca ggc cag tct cca aga ctc ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt 240
  Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
                                                   出証特2004-3119743
```

```
60
                                          55
                     50
 45
tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                                      70
                 65
aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtt gga gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
                                  85
             80
tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
                                                 105
                             100
         95
ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
Leu Glu Ile Lys
    110
<210> 53
 <211> 54
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 53
 cagtetecae tetecetgee egteaceet ggagageegg cetecatete etge
                                                                 54
 <210> 54
 <211> 39
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 5
 gggtggaggc tgatgatgtt ggaatttatt actgctctc
                                               39
 <210> 55
 <211> 48
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 55
  cagggagagt ggagactgag tcatcacaata tccccactg gagcctgg
                                                          48
  <210> 56
  <211> 22
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 56
                              22
  ccaacatcat cagcctccac cc
  <210> 57
  <211> 412
  <212> DNA
  <213> Mouse, Human
```

```
<400> 57
atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
ggc tcc agt ggg gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
             <u>-1</u>
gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                              20
         15
ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg tat ctg cag aag 192
Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys
                          35
      30
cca ggc cag tct cca aga ctc ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt 240
Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
                                          55
                      50
 45
 tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                  65
 aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gat gat gtt gga att tat tac 336
 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile Tyr Tyr
                                   85
              80
 tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
 Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
                                                  105
                              100
          95
 ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
 Leu Glu Ile Lys
     110
 <210> 58
 <211> 38
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 58
                                               38
  ccttcaccaa ccatgttatg cactggctgc gacaggcc
  <210> 59
  <211> 38
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 59
  ataatgagaa gttcaagggc agagtcacga tgacctca
                                               38
  <210> 60
  <211> 38
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
   <220>
```

```
<400> 60
tgctagaggg ggttactatt cttacgacga ctggggcc
                                             38
<210> 61
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 61
                         20
ataacatggt tggtgaaggt
<210> 62
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
 <400> 62
                         20
 ccttgaactt ctcattatac
 <210> 63
 <211> 19
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 63
                         19
 atagtaaccc cctctagca
 <210> 64
 <211> 424
 <212> DNA
 <213> Mouse, Human
 <400> 64
 atg gaa tgg agc tgg ata ttt ctc ttc ctc ctg tca gga act gca ggt
 Met Glu Trp Ser Trp Ile Phe Leu Phe Leu Leu Ser Gly Thr Ala Gly
  gtc cac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag
  Val His Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
           -1
  cct ggg gcc tca gtg cag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
  Pro Gly Ala Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
                            20
  acc aac cat gtt atg cac tgg ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
  Thr Asn His Val Met His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
                                                                 45
                        35
   30
  gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
  Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                                                             60
                                        55
                    50
  gag aag ttc aag ggc aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc atc agc 288
  Glu Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser
                                                         75
                                    70
                65
```

```
aca gcc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc 336
Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val
         80
tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat tct tac gac gac tgg ggc caa 384
Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                                            105
                        100
     95
gea ace etg gte ace gte tee tea ggt gag tgg ate ege g 424
Ala Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
                    115
110
<210> 65
<211> 39
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 65
 acagtaaggg aaacacctat ttacagtggt atctgcaga
                                              39
 <210> 66
 <211> 39
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 66
                                              39
 ataggtgttt cccttactgt gcagaaggct ctgacttga
 <210> 67
 <211> 412
 <212> DNA
 <213> Mouse, Human
 <400> 67
 atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc cca 48
 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Pro
  ggc tcc agt ggg gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc 96
  Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
  gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc 144
  Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
  ctt ctg cac agt aag gga aac acc tat tta cag tgg tat ctg cag aag 192
  Leu Leu His Ser Lys Gly Asn Thr Tyr Leu Gln Trp Tyr Leu Gln Lys
  cca ggc cag tct cca aga ctc ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt 240
  Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe
  tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc 288
  Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
  aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gat gat gtt gga att tat tac 336
                                                   出証特2004-3119743
```

```
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile Tyr Tyr
             80
                                 85
                                                      90
tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag 384
Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys
                            100
                                                 105
ctg gag atc aaa cgt gag tgg atc cgc g 412
Leu Glu Ile Lys
    110
<210> 68
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 68
                              24
aggtgtcgac tcccaggtgc agctg
<210> 69
<211> 35
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 69
                                          35
ccaccactcg agactgtgacc agggttgct tggcc
<210> 70
<211> 44
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 70
cagtctcgag tggtggcgga ggttccgata ttgtgatgac tcag
                                                    44
<210> 71
<211> 45
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 71
aaaaggaaaa gcggccgctc attatttgat ctccagcttg gtcccc
<210> 72
<211> 15
<212> DNA
<213>
<400> 72
ggt ggc gga ggt tcc
Gly Gly Gly Ser
                   5
  1
```

```
<210> 73
<211> 768
<212> DNA
<213> Mouse, Human
<400> 73
atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt
Mot Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly
gtc gac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag 96
Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
cct ggg gcc tca gtg cag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
Pro Gly Ala Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
acc aac cat gtt att cac tgg ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
Thr Asn His Val Ile His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
                                      55
 gag aag ttc aag gac aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc atc agc 288
 Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser
 aca gcc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc 336
 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val
                              85
 tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384
 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                         100
 gca acc ctg gtc aca gtc tcg agt ggt ggc gga ggt tcc gat att gtg 432
 Ala Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val
                                                              125
                      115
 atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc gtc acc cct gga gag ccg gcc 480
 Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala
                                      135
                  130
  tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc ctt gtg cac agt aat gga aag 528
  Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly Lys
                                                       155
                                  150
              145
  acc tat tta cat tgg tat ctg cag aag cca ggc cag tct cca aga ctc 576
  Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu
                              165
  ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt tct ggt gtc cca gac aga ttc 624
  Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe
                                               185
                          180
      175
  agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc aca ctg aaa atc agc agg gtg 672
  Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val
                                                               205
                                           200
                      195
  gag gct gat gat gtt gga att tat tac tgc tct caa agt aca cat gtt 720
  Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val
                                                           220
                                       215
                   210
```

ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag ctg gag atc aaa taa tga gcg 768 Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 225 230

<210> 74 <211> 768 <212> DNA <213> Mouse, Human <400> 74 atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly gtc gac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag 96 Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys -11 cct ggg gcc tca gtg cag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144 Pro Gly Ala Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe 15 acc aac cat gtt atg cac tgg ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192 Thr Asn His Val Met His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu 35 30 gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240 Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn 50 gag aag ttc aag ggc aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc atc agc 288 Glu Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser 70 65 aca gcc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val 85 80 tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat tct tac gac gac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln 105 100 95 gca acc ctg gtc aca gtc tcg agt ggt ggc gga ggt tcc gat att gtg 432 Ala Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val 120 115 110 atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc gtc acc cct gga gag ccg gcc 480 Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala 135 130 tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc ctt ctg cac agt aag gga aac 528 Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu His Ser Lys Gly Asn 150 145 acc tat tta cag tgg tat ctg cag aag cca ggc cag tct cca aga ctc 576 Thr Tyr Leu Gln Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu 170 165 160 ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt tct ggt gtc cca gac aga ttc 624 Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe 185 180 175 agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc aca ctg aaa atc agc agg gtg 672 Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val

```
205
                                        200
                    195
190
gag gct gat gat gtt gga att tat tac tgc tct caa agt aca cat gtt 720
Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val
                                    215
                210
ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag ctg gag atc aaa taa tga gcg 768
Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys
                                230
            225
<210> 75
<211> 44
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 75
cgcggatccg gtggtggcgg atcgcaggtg cagctggtgc agtc
 <210> 76
 <211> 54
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 76
 cgcggatcca ccaccaccg aaccaccacc acctttgatc tccagcttgg tccc
                                                                54
 <210> 77
 <211> 45
 <212> DNA
 <213>
 <400> 77
 ggt ggt ggt tcg ggt ggt ggt gga tcc ggt ggt ggc gga tcg 45
 Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser
                                                           15
                                       10
    1
  <210> 78
  <211> 1515
  <212> DNA
  <213> Mouse, Human
  <400> 78
  atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt
  Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Gly
  gtc gac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag
  Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
           -1
                1
  cct ggg gcc tca gtg cag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
  Pro Gly Ala Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
                           20
        15
  acc aac cat gtt att cac tgg ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
  Thr Asn His Val Ile His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
                                                               45
                       35
   30
```

gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240 Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn 50 gag aag ttc aag gac aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc atc agc 288 Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser 65 aca gcc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc 336 Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val 80 tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat act tac gac gac tgg ggc caa 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln 100 95 gca acc ctg gtc aca gtc tcg agt ggt ggc gga ggt tcc gat att gtg 432 Ala Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val 120 115 110 atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc gtc acc cct gga gag ccg gcc 480 Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala 135 130 tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc ctt gtg cac agt aat gga aag 528 Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly Lys 150 145 acc tat tta cat tgg tat ctg cag aag cca ggc cag tct cca aga ctc 576 Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu 165 160 ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt tct ggt gtc cca gac aga ttc 624 Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe 185 180 175 agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc aca ctg aaa atc agc agg gtg 672 Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val 200 195 190 gag gct gat gat gtt gga att tat tac tgc tct caa agt aca cat gtt 720 Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val 215 210 ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag ctg gag atc aaa ggt ggt ggt 768 Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Gly Gly 235 230 225 ggt tcg ggt ggt ggt gga tcc ggt ggt ggc gga tcg cag gtg cag ctg 816 Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gln Val Gln Leu 250 245 240 gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc tca gtg cag gtt 864 Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val Gln Val 265 260 255 tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc acc aac cat gtt att cac tgg 912 Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Asn His Val Ile His Trp 280 275 270 ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt gag tgg atg gga tat att tat 960 Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr 295 290 cct tac aat gat agt act aag tat aat gag aag ttc aag gac aga gtc 1008 Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Asp Arg Val

```
315
                                310
            305
acg atg acc tca gac acg tcc atc agc aca gcc tac atg gag ttg agc 1056
Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser
                            325
        320
agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc tat tat tgt gct aga ggg ggt 1104
Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly
                                            345
                        340
    335
tac tat act tac gac gac tgg ggc caa gca acc ctg gtc aca gtc tcg 1152
Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Ala Thr Leu Val Thr Val Ser
                                        360
                    355
350
agt ggt ggc gga ggt tcc gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc 1200
Ser Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser
                                    375
                370
ctg ccc gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt 1248
Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser
                                390
             385
 cag agc ctt gtg cac agt aat gga aag acc tat tta cat tgg tat ctg 1296
 Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu His Trp Tyr Leu
                             405
         400
 cag aag cca ggc cag tct cca aga ctc ctg atc tac aaa gtt tcc aac 1344
 Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn
                         420
     415
 cga ttt tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act 1392
 Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr
                                         440
                     435
 430
 gat ttc aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gat gat gtt gga att 1440
 Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile
                                     455
                 450
  tat tac tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg 1488
  Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly
                                  470
              465
  acc aag ctg gag atc aaa taa tga gcg 1515
  Thr Lys Leu Glu Ile Lys
          480
  <210> 79
  <211> 1515
  <212> DNA
  <213> Mouse, Human
  <400> 79
  atg gga tgg agc tgt atc atc ctc ttc ttg gta gca aca gct aca ggt
  Met Gly Trp Ser Cys Ile Ile Leu Phe Leu Val Ala Thr Ala Thr Glý
  gtc gac tcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag 96
   Val Asp Ser Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys
   cct ggg gcc tca gtg cag gtt tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc 144
   Pro Gly Ala Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
   acc aac cat gtt atg cac tgg ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt 192
                                                   出証特2004-3119743
```

```
Thr Asn His Val Met His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu
gag tgg atg gga tat att tat cct tac aat gat ggt act aag tat aat 240
Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn
gag aag ttc aag ggc aga gtc acg atg acc tca gac acg tcc atc agc 288
Glu Lys Phe Lys Gly Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser
                                 70
aca gcc tac atg gag ttg agc agt ctc aga tct gac gac acg gcc gtc 336
Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val
tat tat tgt gct aga ggg ggt tac tat tct tac gac gac tgg ggc caa 384
Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln
                        100
gca acc ctg gtc aca gtc tcg agt ggt ggc gga ggt tcc gat att gtg 432
Ala Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val
                                                             125
                                         120
                     115
 110
 atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc gtc acc cct gga gag ccg gcc 480
 Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala
                 130
 tcc atc tcc tgc aga tca agt cag agc ctt ctg cac agt aag gga aac 528
 Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu His Ser Lys Gly Asn
                                 150
 acc tat tta cag tgg tat ctg cag aag cca ggc cag tct cca aga ctc 576
 Thr Tyr Leu Gln Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu
                                                 170
                             165
 ctg atc tac aaa gtt tcc aac cga ttt tct ggt gtc cca gac aga ttc 624
 Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe
                         180
 agc ggc agt ggg tca ggc act gat ttc aca ctg aaa atc agc agg gtg 672
 Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val
                                                              205
                                          200
                      195
  gag gct gat gat gtt gga att tat tac tgc tct caa agt aca cat gtt 720
  Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val
                                                          220
                                      215
                  210
  ccg tac acg ttt ggc cag ggg acc aag ctg gag atc aaa ggt ggt ggt 768
  Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Gly Gly
                                                       235
                                  230
              225
  ggt tcg ggt ggt ggt gga tcc ggt ggt ggc gga tcg cag gtg cag ctg 816
  Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gln Val Gln Leu
                                                  250
                              245
          240
  gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc tca gtg cag gtt 864
  Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val Gln Val
                                               265
                          260
      255
  tcc tgt aag gca tct gga tac acc ttc acc aac cat gtt atg cac tgg 912
  Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Asn His Val Met His Trp
                                                               285
                                           280
                       275
  270
  ctg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt gag tgg atg gga tat att tat 960
  Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Tyr Ile Tyr
                                                           300
                                       295
                   290
```

```
cct tac aat gat ggt act aag tat aat gag aag ttc aag ggc aga gtc 1008
Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe Lys Gly Arg Val
                                                     315
                                310
            305
acg atg acc tca gac acg tcc atc agc aca gcc tac atg gag ttg agc 1056
Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser
                                                 330
                             325
        320
agt etc aga tet gac gac acg gec gtc tat tat tgt get aga ggg ggt 1104
Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Gly
                                             345
                         340
    335
tac tat tct tac gac gac tgg ggc caa gca acc ctg gtc aca gtc tcg 1152
Tyr Tyr Ser Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Ala Thr Leu Val Thr Val Ser
                                                              365
                                         360
                     355
350
agt ggt ggc gga ggt tcc gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc 1200
Ser Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser
                                                          380
                                     375
                 370
ctg ccc gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc aga tca agt 1248
Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser
                                                      395
                                 390
             385
cag agc ctt ctg cac agt aag gga aac acc tat tta cag tgg tat ctg 1296
 Gln Ser Leu Leu His Ser Lys Gly Asn Thr Tyr Leu Gln Trp Tyr Leu
                                                  410
                             405
         400
 cag aag cca ggc cag tct cca aga ctc ctg atc tac aaa gtt tcc aac 1344
 Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu Leu Ile Tyr Lys Val Ser Asn
                                                                  430
                                              425
                         420
     415
 cga ttt tct ggt gtc cca gac aga ttc agc ggc agt ggg tca ggc act 1392
 Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr
                                                               445
                                          440
                     435
 gat ttc aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gat gat gtt gga att 1440
 Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Asp Asp Val Gly Ile
                                                           460
                                      455
                  450
 tat tac tgc tct caa agt aca cat gtt ccg tac acg ttt ggc cag ggg 1488
 Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly
                                                      475
                                  470
              465
 acc aag ctg gag atc aaa taa tga gcg 1515
  Thr Lys Leu Glu Ile Lys
          480
  <210> 80
  <211> 39
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 80
                                                39
  ctcgaggaat tcccaccatg ggatggagct gtatcatcc
  <210> 81
  <211> 27
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
```

```
<400> 81
gggggcctgt cgcagccagt gaataac
                                 27
<210> 82
<211> 45
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<400> 82
gggcagtcag tgtatacggc cgtgtcgtca gatctgagac tgctc
 <210> 83
 <211> 35
 <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
 <220>
 <400> 83
 gggcaatgcc ttgagtggat gggatatatt tatcc
                                           35
 <210> 84
 <211> 54
  <212> DNA
 <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 84
  tcattatttg atctcaagct tggtcccgca gccaaacgtg tacggaacat gtgt
                                                                  54
  <210> 85
  <211> 68
  <212> DNA
  <213> Artificial Sequence
  <220>
  <400> 85
  tactattgtg ctagaggggg ttactatact tacgacgact ggggctgcgc aaccctggtc
                                                                          60
  acagtctc
   <210> 86
   <211> 35
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
   <400> 86
   gggcttctgc agataccaat gtaaataggt ctttc
   <210> 87
   <211> 36
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
    <220>
    <400> 87
```

gggcagtgcc caagactcct gatctacaaa gtttcc <210> 88

<211> 37 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 88

tcattatttg atctcaagct tggtcccctg gccaaac

<210> 89 <211> 708 <212> DNA <213> <400> 89 caggtgcagc tcctgtaagg

caggtgcagc tggtgcagtc tggggctgag gtgaagaagc ctgggggcctc agtgcaggtt 60 tectgtaagg catetggata cacetteace aaccatgtta tteaetgget gegacaggee 120 cccgggcaat gccttgagtg gatgggatat atttatcctt acaatgatgg tactaagtat 180 aatgagaagt tcaaggacag agtcacgatg acctcagaca cgtccatcag cacagcctac 240 atggagttga gcagtctcag atctgacgac acggccgtct attattgtgc tagagggggt 300 tactatactt acgacgactg gggccaagca accctggtca cagtctcgag tggtggcgga 360 ggttccgata ttgtgatgac tcagtctcca ctctccctgc ccgtcacccc tggagagccg 420 gcctccatct cctgcagatc aagtcagagc cttgtgcaca gtaatggaaa gacctattta 480 cattggtatc tgcagaagcc aggccagtct ccaagactcc tgatctacaa agtttccaac 540 cgattttctg gtgtcccaga cagattcagc ggcagtgggt caggcactga tttcacactg 600 aaaatcagca gggtggaggc tgatgatgtt ggaatttatt actgctctca aagtacacat 660

<210> 90 <211> 234 <212> PRT <213> <400> 90

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala 1 5 10 15 Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Asn His

gttccgtaca cgtttggctg cgggaccaag cttgagatca aataatga

Ser val Gin val Ser Cys Lys Ala Ser Gly lyr Inr Fne in Asi fils

20
25
30

Val Ile His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Cys Leu Glu Trp Met
35 40 45

Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr 65 70 80

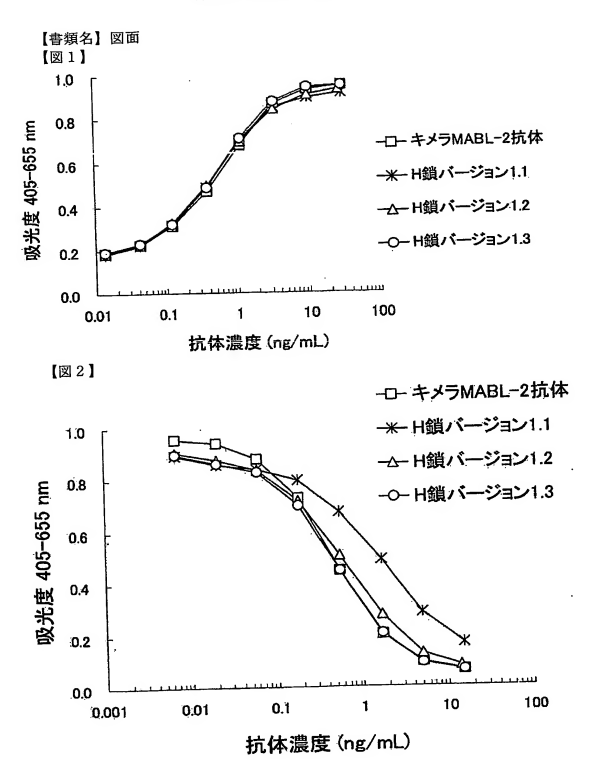
Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

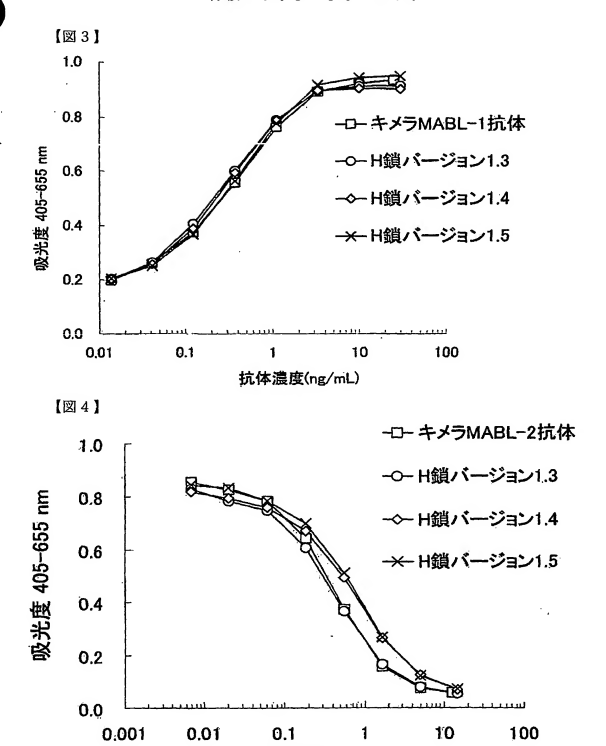
Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Gln Ala Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val Met Thr Gln 115 120 125

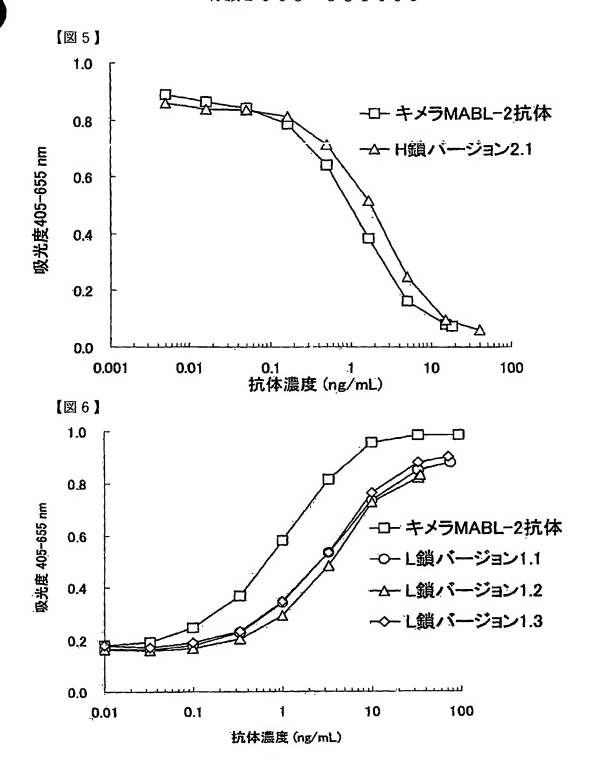
```
Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser
                        135
    130
Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu
                                         155
                    150
His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Arg Leu Leu Ile Tyr
                                     170
                165
Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser
                                 185
Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Asp
                                                 205
                             200
        195
Asp Val Gly Ile Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr
                                             220
                         215
Phe Gly Cys Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys
                     230
225
 <210> 91
 <211> 708
 <212> DNA
 <213>
 <400> 91
 caggtgcagc tggtgcagtc tggggctgag gtgaagaagc ctgggggcctc agtgcaggtt
                                                                       60
 tcctgtaagg catctggata caccttcacc aaccatgtta ttcactggct gcgacaggcc
                                                                       120
 cctgggcaag ggcttgagtg gatgggatat atttatcctt acaatgatgg tactaagtat
                                                                       180
 aatgagaagt tcaaggacag agtcacgatg acctcagaca cgtccatcag cacagcctac
                                                                       240
 atggagttga gcagtctcag atctgacgac acggccgtat actattgtgc tagagggggt
                                                                       300
 tactatactt acgacgactg gggctgcgca accctggtca cagtctcgag tggtggcgga
                                                                       360
 ggttccgata ttgtgatgac tcagtctcca ctctccctgc ccgtcacccc tggagagccg
                                                                       420
 gcctccatct cctgcagatc aagtcagagc cttgtgcaca gtaatggaaa gacctattta
                                                                       480
 cattggtatc tgcagaagcc cgggcagtgc ccaagactcc tgatctacaa agtttccaac
                                                                       540
 cgattttctg gtgtcccaga cagattcagc ggcagtgggt caggcactga tttcacactg
                                                                       600
 aaaatcagca gggtggaggc tgatgatgtt ggaatttatt actgctctca aagtacacat
                                                                       660
 gttccgtaca cgtttggcca ggggaccaag cttgagatca aataatga
  <210> 92
  <211> 234
  <212> PRT
  <213>
  <400> 92
  Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala
                                       10
  Ser Val Gln Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Asn His
                                    25
               20
  Val Ile His Trp Leu Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met
                                                    45
  Gly Tyr Ile Tyr Pro Tyr Asn Asp Gly Thr Lys Tyr Asn Glu Lys Phe
                                                60
                            55
  Lys Asp Arg Val Thr Met Thr Ser Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr
                                           75
                       70
  65
  Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
                                                             95
                                        90
```

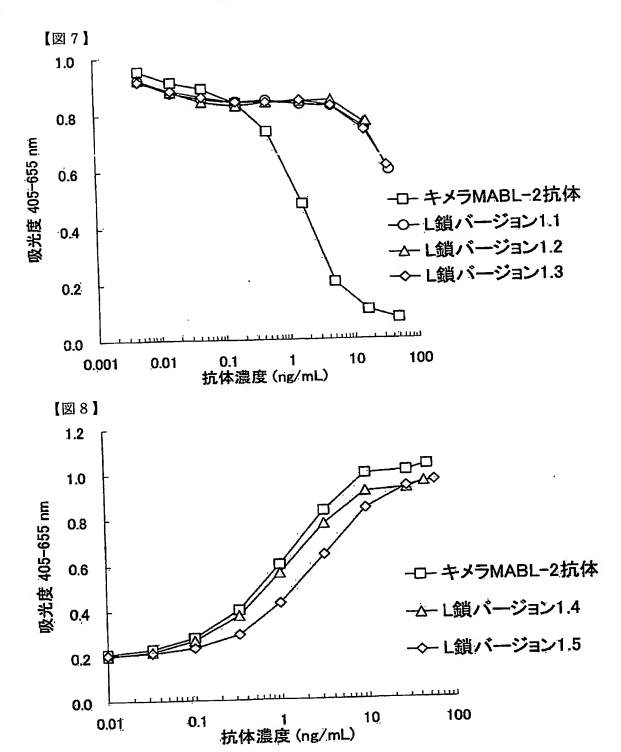
Ala Arg Gly Gly Tyr Tyr Thr Tyr Asp Asp Trp Gly Cys Ala Thr Leu 105 Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Val Met Thr Gln 120 Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser 135 Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Val His Ser Asn Gly Lys Thr Tyr Leu 155 150 145 His Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Cys Pro Arg Leu Leu Ile Tyr 170 165 Lys Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser 185 180 Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Asp 205 200 195 Asp Val Gly Ile Tyr Tyr Cys Ser Gln Ser Thr His Val Pro Tyr Thr 220 215 Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys 230 225

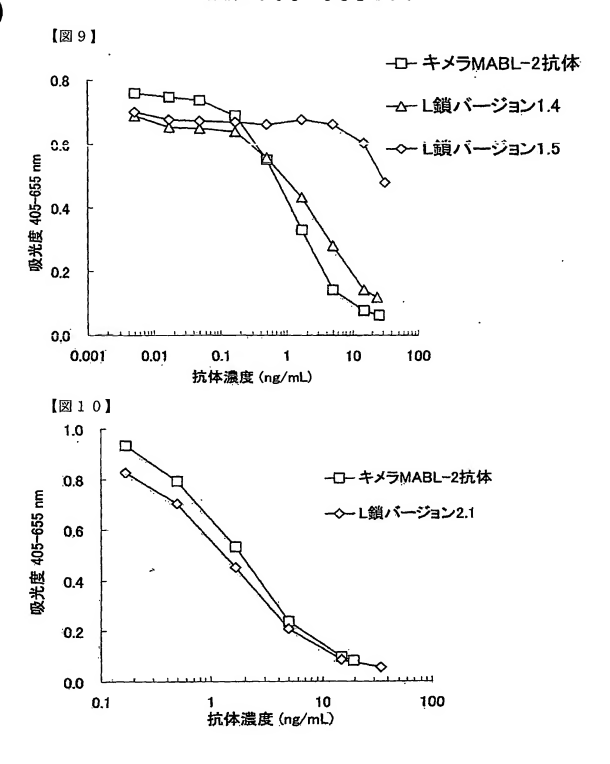


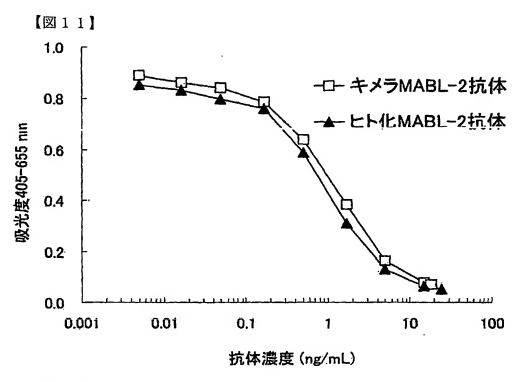


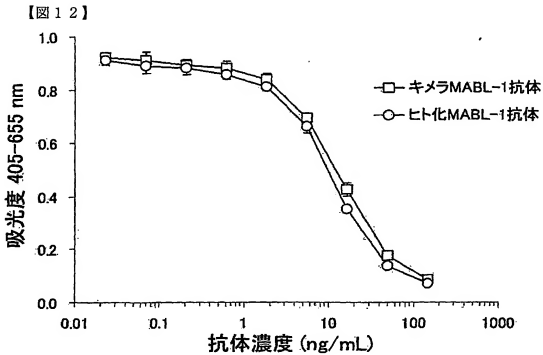
抗体濃度(ng/mL)



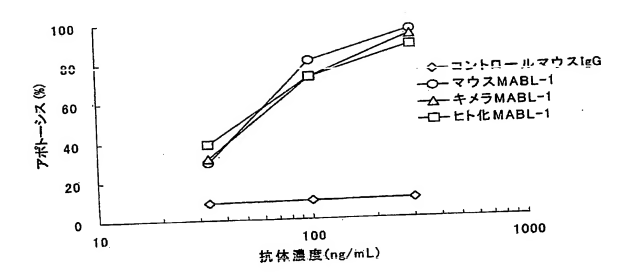


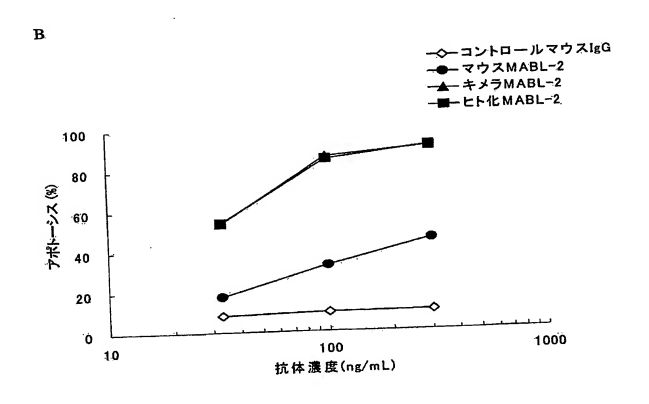


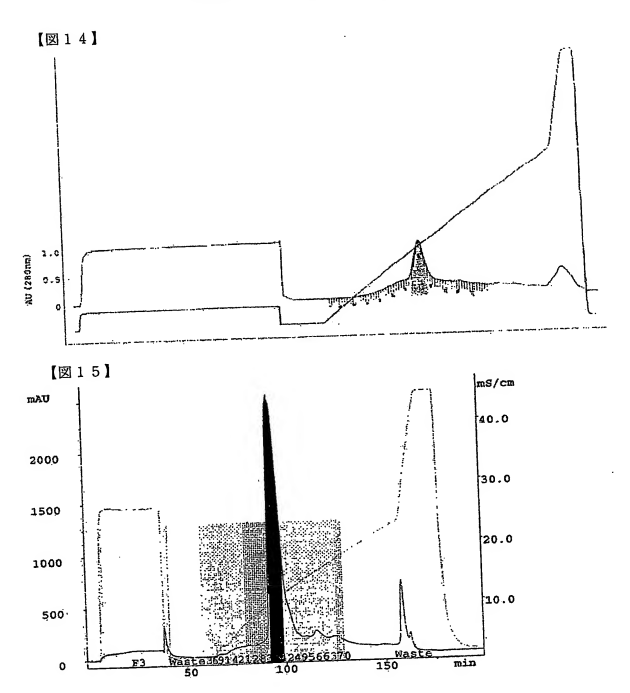


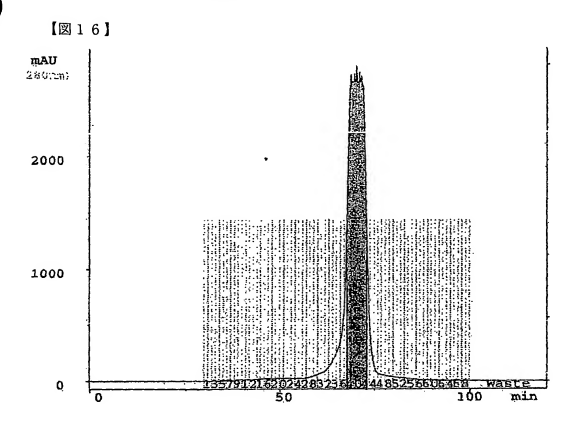


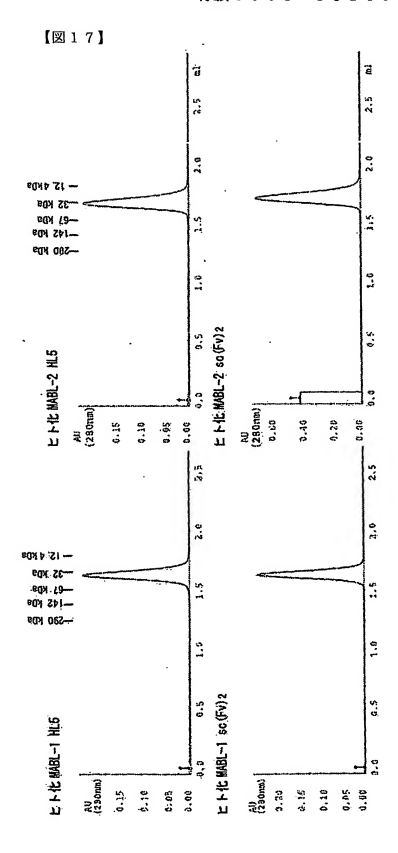
【図13】 A

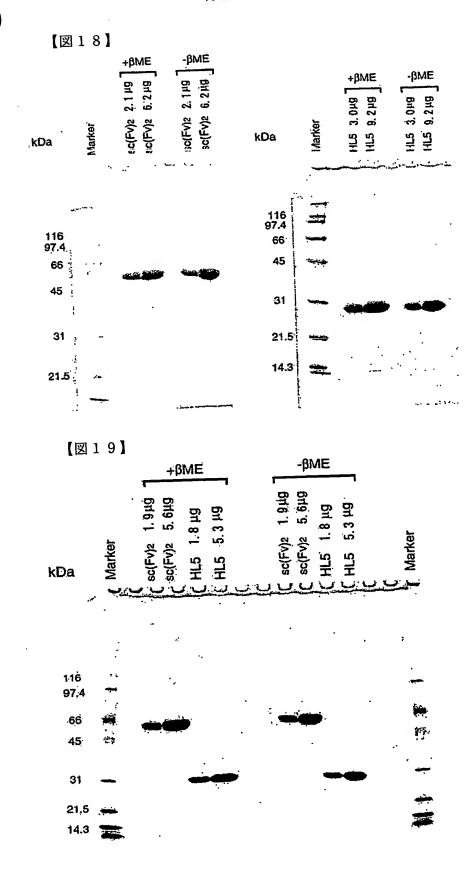


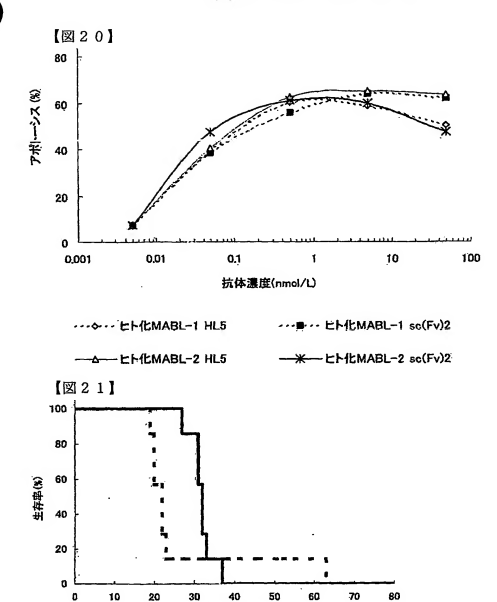










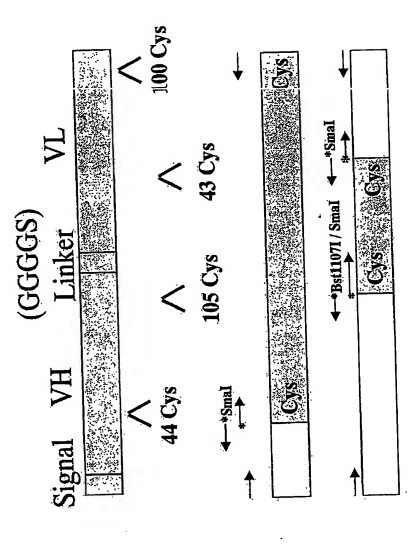


腫瘍移植後日数

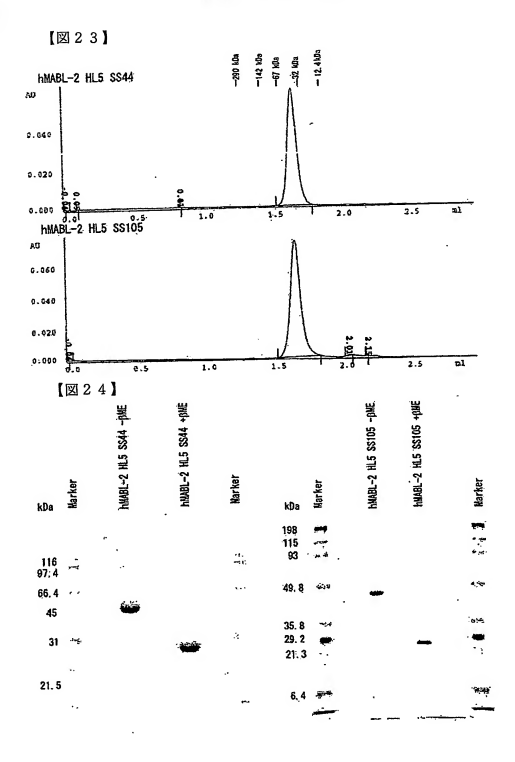
- PBS(-)

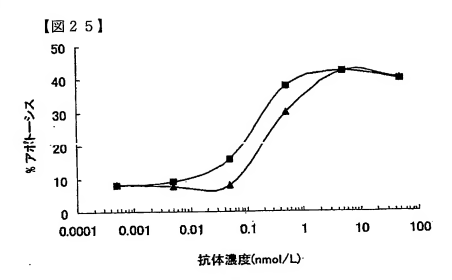
一上十上MABL-1sc(Fy)2





hMABL2 SS体の構築







【要約】

【課題】本発明の課題は、抗原性が低下したヒト化抗CD47抗体を提供することである。ま た、本発明の他の課題は、前記得られたヒト化抗CD47抗体の低分子化抗体を提供すること である。さらに、本発明の課題は前記得られた低分子ヒト化抗体を安定化させた抗体を提 供することである。

【解決手段】CD47に結合するヒト化抗体。

【選択図】なし

特願2003-381406

出願人履歴情報

識別番号

[000003311]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 9月 5日

由] 新規登録

東京都北区浮間5丁目5番1号

中外製薬株式会社

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/016744

International filing date: 11 November 2004 (11.11.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-381406

Filing date: 11 November 2003 (11.11.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 20 January 2005 (20.01.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.